

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Разрешен

- Dexamethasone sodium phosphate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

котка

куче

кон

говеда

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интрамускулно приложение

Интраартикуларно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

котка

-

куче

-

кон

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

говеда

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интрамускулно приложение:

-

котка

-

куче

-

кон

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интраартикуларно приложение:

-

куче

-

котка

-

кон

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интравенозно приложение:

-

котка

•

куче

•

кон

- Meat and offal. 8 day
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

говеда

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QN02AB02

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Немски

Налично само в Немски

Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски
Налично само в Немски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

15/03/2006

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Eurovet Animal Health B.V.

Отговорен орган:

Номер на разрешението за търговия:

400833.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/03/2013

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.