

RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Разрешен

- Dexamethasone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

кон

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Интраартикуларно приложение

Инфилтриране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Milk. 60 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Meat and offal. 11 day

Усо non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 60 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Meat and offal. 11 day

Усо non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Подкожно приложение:

-

говеда

- Milk. 60 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Meat and offal. 11 day

Усо нон ауториззато ин екуиди че продуcono латте пер ил консумо umano

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Интраартикуларно приложение:

-

говеда

- Milk. 60 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кон

- Meat and offal. 11 day

Усо нон ауториззато ин екуиди че продуcono латте пер ил консумо umano

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Инфилтриране:

-

говеда

- Milk. 60 hour
- Meat and offal. 7 day

-

кОН

- Meat and offal. 11 day

Усо non авторизато in equidi che producono latte per il consumo umano

-

свиня

- Meat and offal. 2 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QH02AB02

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 Италиански

Налично само в Италиански

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

Притежател на разрешение за търговия:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Дата на разрешение за търговия:

24/02/1994

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Fatro S.p.A.

Отговорен орган:

Ministry Of Health

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/02/2009

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.