

# RAPIDEXON, 2mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

RAPIDEXON, 2mg/ml, Injekční roztok

---

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

---

### Cílové druhy:

Kůň

Skot

Prase

Pes

Kočka

---

### Cesta podání:

Intraartikulární podání

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Intraburzální podání

---

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční roztok

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Intraartikulární podání:

- 

##### **Kůň**

- Maso. 8 day

#### Intramuskulární podání:

- 

##### **Skot**

- Mléko. 72 hour

- Maso. 8 day

- 

##### **Prase**

- Maso. 2 day

- 

##### **Kůň**

- Maso. 8 day

#### Intravenózní podání:

- 

##### **Kůň**

- Maso. 8 day

#### Intraburzální podání:

-

## Kůň

- Maso. 8 day

---

### **Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QH02AB02

---

### **Právní status výdeje:**

Na předpis

---

### **Stav registrace:**

Valid

---

### **Registrováno v:**

Česko

---

### **Dostupné v:**

Česko

---

### **Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Datum registrace:**

2/07/2008

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Příslušný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Registrační číslo:**

96/040/08-C

---

**Datum změny stavu registrace:**

2/07/2008

---

**Referenční členský stát:**

Nizozemsko

---

**Číslo procedury:**

NL/V/0284/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko Irsko Litva  
Polsko Portugalsko Slovensko Slovinsko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

## Příbalová informace

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

## Označení na obalu

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 25/10/2022

[Stažení](#)

## Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Rapidexon 2 mg.pdf