

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

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:

Maďarsko

Dostupné v:

Maďarsko

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:

18/08/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Registrační číslo:

2435/X/08 MgSzH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

18/08/2008

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

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

Rapidexon 2 mg.pdf