

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

Pes

Kočka

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:**Intramuskulární podání:**

-

Skot

- Mléko. 72 hour

- Maso. 8 day

-

Prase

- Maso. 2 day

-

Kůň

- Maso. 8 day

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

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:

6/08/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 105653

Datum změny stavu registrace:

19/06/2014

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.