

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Registrováno

- Dexamethasone sodium phosphate

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kočka

Pes

Kůň

Skot

Prase

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

Intraartikulární podání

Intravenózní 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:

Subkutánní podání:

•

Kůň

- Maso. 8 day

- Mléko. no withdrawal period

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

•

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

•

Prase

- Maso. 4 day

Intramuskulární podání:

•

Kůň

- Maso. 8 day

- Mléko. no withdrawal period

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

•

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 4 day

Intraartikulární podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 4 day

Intravenózní podání:

-

Kůň

- Maso. 8 day

- Mléko. no withdrawal period

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

-

Skot

- Maso. 8 day

- Mléko. 72 hour

-

Prase

- Maso. 4 day

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

QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Německo

Dostupné v:

Německo

Popis balení:

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

Dostupné pouze v [German](#)

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:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Datum registrace:

15/03/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Eurovet Animal Health B.V.

Příslušný orgán:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Registrační číslo:

400833.00.00

Datum změny stavu registrace:

2/03/2013

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.