

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

Registrováno

- Dexamethasone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Kůň

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Intraartikulární podání

Infiltrace

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:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Mléko. 60 hour

- Maso. 7 day

-

Kůň

- Maso. 11 day

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

-

Prase

- Maso. 2 day

Intravenózní podání:

-

Skot

- Mléko. 60 hour

- Maso. 7 day

-

Kůň

- Maso. 11 day

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

-

Prase

- Maso. 2 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. 60 hour
- Maso. 7 day

-

Kůň

- Maso. 11 day

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

-

Prase

- Maso. 2 day

Intraartikulární podání:

-

Skot

- Mléko. 60 hour
- Maso. 7 day

-

Kůň

- Maso. 11 day

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

-

Prase

- Maso. 2 day

Infiltrace:

-

Skot

- Mléko. 60 hour

- Maso. 7 day

-

Kůň

- Maso. 11 day

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

-

Prase

- Maso. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QH02AB02

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Itálie

Popis balení:

Dostupné pouze v Italian

Dostupné pouze v Italian

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](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

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

Datum registrace:

24/02/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Příslušný orgán:

Ministry Of Health

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

24/02/2009

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.