

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Autoriseret

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Hund

Kat

Administrationsvej:

Intraarteriel anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intraarteriel anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 72 hour

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 72 hour

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

-

Hest

- Meat and offal. 8 dag

Intravenøs anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 8 dag
- Milk. 72 hour

-

Svin

- Meat and offal. 2 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QH02AB02

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Dechra Regulatory B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/02/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighed:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

V 914/98/02/0586

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/03/2008

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.