

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Pferd

Rind

Schwein

Hund

Katze

---

### **Art der Anwendung:**

intraartikuläre Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intrabursale Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **intraartikuläre Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

#### **intramuskuläre Anwendung:**

- 

##### **Rind**

- Milch. 72 Stunde

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- 

##### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

#### **intravenöse Anwendung:**

- 

##### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

#### **intradursale Anwendung:**

-

## **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

---

### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QH02AB02

---

### **Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Niederlande

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

### **Zulassungsinhaber:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Zulassungsdatum:**

31/03/2008

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 101405

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

6/09/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0284/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich  
Griechenland Ungarn Irland Litauen Polen Portugal Slowakei Slowenien  
Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer  
anderen Sprache unten.

Rapidexon 2 mg.pdf