

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

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

intrabursale Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

QH02AB02

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Belgien

Verfügbar in:

Belgien

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:

Dechra Regulatory B.V.

Zulassungsdatum:

24/03/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

BE-V315533

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2008

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/05/2026

[Herunterladen](#)

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 27/05/2026

[Herunterladen](#)

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Rapidexon 2 mg.pdf