

# 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

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

### **Zugelassen in:**

Griechenland

---

### **Verfügbar in:**

Griechenland

---

### **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:**

16/07/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

46705/28-06-2012/K-0175401

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

3/10/2018

---

**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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Rapidexon 2 mg.pdf