

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

Autorisiert

- Dexamethasone

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Infiltration

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• Rind

- Milk. 60 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

• Rind

- Milk. 60 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

subkutane Anwendung:

• Rind

- Milk. 60 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

intraartikuläre Anwendung:**• Rind**

- Milk. 60 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Infiltration:**• Rind**

- Milk. 60 Stunde
- Fleisch und Innereien. 7 Tag

• Pferd

- Fleisch und Innereien. 11 Tag

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

• Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

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

QH02AB02

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Italien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Italian](#)

Verfügbar nur in [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

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

Marketing authorisation date:

24/02/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/02/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090816>