

RAPIDEXON

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RAPIDEXON

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Hund

Ziege

Katze

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

intraartikuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Ziege

- Milch. 14 Stunde
- Fleisch und Innereien. 60 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Milch. 72 Stunde
- Fleisch und Innereien. 8 Tag

•

Ziege

- Milch. 14 Stunde
- Fleisch und Innereien. 60 Tag

- Milch. 14 Stunde
- Fleisch und Innereien. 60 Tag

-

Ziege

- Milch. 14 Stunde
- Fleisch und Innereien. 60 Tag
- Milch. 14 Stunde
- Fleisch und Innereien. 60 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

intraartikuläre Anwendung:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

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

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:

Italien

Verfügbar in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

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:

2/03/2007

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/03/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.