

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Hund

Katze

Art der Anwendung:

intraarterielle Anwendung

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intraarterielle Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

- Milch. 72 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 8 Tag

intravenöse Anwendung:

•

Rind

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 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:

Luxemburg

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:

4/02/1998

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Eurovet Animal Health B.V.

Zuständige Behörde:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Zulassungsnummer:

V 914/98/02/0586

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/03/2008

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.