

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

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Άλογο

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Ενδοαρθρική χρήση

Διήθηση (ιατρ.)

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 60 Ώρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 60 Ώρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 60 Ώρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ενδοαρθρική χρήση:

•

Βοοειδή

- Γάλα. 60 Ώρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Διήθηση (ιατρ.):

•

Βοοειδή

- Γάλα. 60 Ώρα

- Meat and offal. 7 Ημέρα

•

Άλογο

- Meat and offal. 11 Ημέρα

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

•

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QH02AB02

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Διατίθεται μόνο σε Ιταλικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

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

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/02/1994

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Fatro S.p.A.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/02/2009

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.