

RAPIDEXON

Εγκεκριμένο

- Dexamethasone sodium phosphate

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

RAPIDEXON

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Αίγα

Γάτα

Χοίρος

Άλογο

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Ενδοαρθρική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 72 Ώρα

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 14 Ώρα

- Meat and offal. 60 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

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

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Βοοειδή

- Γάλα. 72 Ώρα

- Meat and offal. 8 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 14 Ώρα

- Meat and offal. 60 Ημέρα

- Γάλα. 14 Ώρα
- Meat and offal. 60 Ημέρα

-

Αίγα

- Γάλα. 14 Ώρα
- Meat and offal. 60 Ημέρα
- Γάλα. 14 Ώρα
- Meat and offal. 60 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 2 Ημέρα

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

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

Ενδοαρθρική χρήση:

-

Άλογο

- Meat and offal. 8 Ημέρα

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

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

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 Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Eurovet Animal Health B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/03/2007

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Eurovet Animal Health B.V.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Health

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

2/03/2007

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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