

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Caballos  
Bovino  
Porcino  
Perros  
Gatos

---

**Vía de administración:**

Vía intraarticular  
Vía intramuscular  
Vía intravenosa  
Vía intrasinovial

---

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English  
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía intraarticular:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

#### Vía intramuscular:

- 

##### **Bovino**

- Milk. 72 Hora(s)

- Meat and offal. 8 Día

- 

##### **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

#### Vía intravenosa:

- 

##### **Caballos**

- Meat and offal. 8 Día

#### Vía intrasinovial:

-

## Caballos

- Meat and offal. 8 Día

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QH02AB02

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Irlanda

---

### **Disponible en:**

Irlanda

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

4/04/2008

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número de autorización:**

VPA10989/056/001

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

4/04/2008

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0284/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Grecia  
Hungría Irlanda Lituania Polonia Portugal Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Rapidexon 2 mg.pdf