

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

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:

20/10/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1847

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/10/2008

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

Documentos

Etiquetado

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

Prospecto

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

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Rapidexon 2 mg.pdf