

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rapidexon 2 mg/ml, solução injetável
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

-

Perros

-

Gatos

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:

Portugal

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:

1/04/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

Rapidexon 2 mg/ml, solução injetável

Fecha de modificación del estado de la autorización:

30/09/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037308>