

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

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Vía intraarticular

Infiltración

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en English
2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

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

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

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

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Vía intraarticular:

-

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

Infiltración:

-

Bovino

- Milk. 60 Hora(s)
- Meat and offal. 7 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 11 Día

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

-

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

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

QH02AB02

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

24/02/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/02/2009

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.