

RAPISON P.A. 2 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Autorizado

- Dexamethasone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

RAPISON P.A. 2 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intraarticular

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

2.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

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](#)

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:

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.