

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Perros

Gatos

Vía de administración:

Vía intraarterial

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intraarterial:

•

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 2 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 8 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 8 Día

- Milk. 72 Hora(s)

•

Porcino

- Meat and offal. 2 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:

Luxemburgo

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:

Dechra Regulatory B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

4/02/1998

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridad responsable:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número de autorización:

V 914/98/02/0586

Fecha de modificación del estado de la autorización:

24/03/2008

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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