

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Volitatud

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Ravimi nimetus:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection
RAPIDEXON 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

hobune
veis
siga
koer
kass

Manustamisviis:

Intraartikulaarne
Intramuskulaarne
Intravenoosne
Intrabursaalne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:

Intraartikulaarne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day

Intramuskulaarne:

-

veis

- piim. 72 hour

- liha ja söödavad koed. 8 day

-

sig

- liha ja söödavad koed. 2 day

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day

-

koer

-

kass

Intravenoosne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day

Intrabursaalne:

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 8 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QH02AB02

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Authorised in:

Hispaania

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

16/12/2008

Partii vabastamise tootmiskohad:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastutav asutus:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Authorisation number:

1957 ESP

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/12/2008

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0284/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Soome Prantsusmaa Kreeka Ungari Iirimaa
Leedu Poola Portugal Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Rapidexon 2 mg.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037290>