

RAPIDEXON

Myönnetty

- Dexamethasone sodium phosphate

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

RAPIDEXON

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Koira

Vuohi

Kissa

Sika

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Nivelen sisään

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

-

Koira

-

Vuohi

- Milk. 14 hour
- Meat and offal. 60 day

-

Kissa

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 8 day

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

Laskimoon:

-

Nauta

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

-

Koira

-

Vuohi

- Milk. 14 hour
- Meat and offal. 60 day

-

Vuohi

- Milk. 14 hour
- Meat and offal. 60 day

-

Kissa

-

Sika

- Meat and offal. 2 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 8 day

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

Nivelen sisään:

-

Koira

-

Kissa

-

Hevonen

- Meat and offal. 8 day

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QH02AB02

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Saatavissa vain kielillä [Italian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Eurovet Animal Health B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

2/03/2007

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Eurovet Animal Health B.V.

Vastaava viranomainen:

Ministry Of Health

Myyntilupanumero:

Tätä tietoa ei ole saatavana tästä valmisteesta.

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

2/03/2007

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091056>