

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraarticulaire

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie intrabursale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraarticulaire:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 72 hour
 - Viande et abats. 8 day

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Voie intrabursale:

-

Cheval

- Viande et abats. 8 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Eurovet Animal Health B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

31/03/2008

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

REG NL 101405

Date de modification du statut de l'autorisation:

6/09/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0284/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Grèce Hongrie
Irlande Lituanie Pologne Portugal Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Rapidexon 2 mg.pdf