

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

---

**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:**

Danemark

---

### **Disponible en:**

Danemark

---

### **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:**

28/05/2008

---

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

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

42416

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/05/2008

---

**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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

Rapidexon 2 mg.pdf