

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:

Slovénie

Disponible en:

Slovénie

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:

11/09/2008

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

MR/V/0291/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/09/2008

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

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.

Notice

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

Etiquetage

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