

Rapison 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rapison 2 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα, χοίρους, σκύλους και γάτες

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Cheval
Porc
Chien
Chat

Voie d'administration:

Disponible uniquement en Spanish Greek Anglais Portuguese

Voie intraarticulaire

Voie périarticulaire

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:

Intramuscular and intravenous use:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 60 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε άλογα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Chien

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Chat

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Voie intraarticulaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 60 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε άλογα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Chien

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

-

Chat

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

Voie périarticulaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 7 day
- Lait. 60 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 11 day

Δεν επιτρέπεται η χορήγηση σε άλογα τα οποία παράγουν γάλα για ανθρώπινη κατανάλωση

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

•

Chien

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

•

Chat

- Viande et abats. no withdrawal period Δεν εφαρμόζεται

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

QH02AB02

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

16/07/2025

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

86170/17-07-2025/K-0259701

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/04/2026

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