

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Autorisé

- Dexamethasone sodium phosphate

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Cheval
Chien
Chat

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

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

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

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

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

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 [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

Disponible uniquement en [Dutch](#)

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:

6/08/2009

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

Eurovet Animal Health B.V.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 105653

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/06/2014

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.