

# RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Autorisé

- Dexamethasone

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

---

### Substance(s) active(s):

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Voie intraarticulaire

Infiltration

---

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponibile unicamente en Anglais  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

•

**Bovins**

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

•

**Cheval**

- Viande et abats. 11 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

**Voie intraveineuse:**

•

**Bovins**

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

•

**Cheval**

- Viande et abats. 11 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

•

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

### **Voie sous-cutanée:**

- 

#### **Bovins**

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

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 11 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 2 day

### **Voie intraarticulaire:**

- 

#### **Bovins**

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

- 

#### **Cheval**

- Viande et abats. 11 day

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

#### **Porc**

- Viande et abats. 2 day

### **Infiltration:**

- 

#### **Bovins**

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

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 11 day

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

- 

**Porc**

- Viande et abats. 2 day

---

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

QH02AB02

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Italie

---

**Description des conditionnements:**

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponibile unicamente en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

24/02/1994

---

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

Fatro S.p.A.

---

**Autorité responsable:**

Ministry Of Health

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

24/02/2009

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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