

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Údaraithe

- Dexamethasone sodium phosphate

Sainaithint táirge

Ainm an chógaís:

Rapidexon 2 mg/ml oplossing voor injectie

Substaint ghníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

Speiceas:

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ar fáil ach amháin i [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bealach riatha:

Úsáid ionmhatánach

Sonraí an táirge

Substaint agus neart gníomhach:

Ar fáil ach amháin i [English](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Foirm chógaisíochta:

Tuaslagán le haghaidh insteallta

Tréimhse tarraingthe siar de réir an bhealaigh riaracháin:**Úsáid ionmhatánach:**

-

Cattle

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Horse

- Meat and offal. 8 day
-

An cód tréidliachta ceimiceach teiripeach anatamaíoch (Cód ATCvet):

QH02AB02

Stádas dlí an tsoláthair:

Ar fáil ach amháin i [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stádas údaraithe:

Valid

Údaraithe i:

Ar fáil ach amháin i [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tuairisc ar an bpacáiste:

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Ar fáil ach amháin i [Dutch](#)

Faisnéis bhreise

Cineál teidlíochta:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Bunús dlí maidir le húdarú an táirge:

Ar fáil ach amháin i [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Sealbhóir an údaraithe margaíochta:

Eurovet Animal Health B.V.

Dáta Údaraithe Margaíochta:

6/08/2009

Láithreacha monaraíochta um eisiúint bhaisce:

Eurovet Animal Health B.V.

An t-údarás atá freagrach:

Medicines Evaluation Board

Uimhir an údaraithe:

REG NL 105653

Athrú stádais maidir leis an dáta údaraithe:

19/06/2014

Tuairiscí maidir le fo-iarmhairtí amhrasta: www.adrreports.eu/vet

Doiciméid

Combined File of all Documents

Níl an doiciméad seo ann sa teanga seo (Gaeilge). Is féidir leat é a fháil i dteanga eile thíos.