

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

### Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í lið

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í sinabelg

# Upplýsingar um lyf

## Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

---

## Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

### Til notkunar í lið:

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

### Til notkunar í vöðva:

- 

#### Nautgripir

- Mjólk. 72 klukkustundir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- 

#### Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

### Til notkunar í bláæð:

- 

#### Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

### Til notkunar í sinabelg:

-

## Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

---

### ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

---

### Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

---

### Staða leyfis:

Gilt

---

### Heimilað í:

Belgía

---

### Fáanlegt í:

Belgía

---

### Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

---

### Réttindategund:

Marketing Authorisation

---

### Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

### Markaðsleyfishafi:

Dechra Regulatory B.V.

---

### Dagsetning markaðsleyfis:

24/03/2008

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

BE-V315533

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

24/03/2008

---

**Umsjónarland (RMS):**

Holland

---

**Ferilsnúmer:**

NL/V/0284/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland  
Ungverjaland Írland Litáen Pólland Portúgal Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Rapidexon 2 mg.pdf