

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 fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Nautgripir

Svín

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

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 (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Frakkland

Fáanlegt í:

Frakkland

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](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Eurovet Animal Health B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/06/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Markaðsleyfisnúmer:

FR/V/6548841 0/2008

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2013

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 dýralyfja vinsamlegast farið á 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.

Package Leaflet and Labelling

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