

RAPISON 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS Y PORCINO

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RAPISON 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS Y PORCINO

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í lið

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 60 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
- Mjólk. 60 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 11 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Fáanlegt í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Fatro S.p.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/10/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

3320 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2018

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

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.

es-puar-rapison-2-mg-ml-es.pdf