

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Heimilað

- Dexamethasone sodium phosphate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur
Hundur
Hestur
Nautgripir
Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð
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 undir húð:

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

•

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í vöðva:

•

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar
- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í lið:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 8 dagar

- Mjólk. 72 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

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

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Fáanlegt í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fáanlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðeins fánlegt í þýska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

15/03/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Eurovet Animal Health B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

400833.00.00

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/03/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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