

RAPISON P.A. 2 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Viðurkennt

- Dexamethasone

Product identification

Heiti lyfs:

RAPISON P.A. 2 mg/ml soluzione iniettabile per cani e gatti

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Köttur

Íkomuleið:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í lið

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í bláæð:

- Hundur
- Köttur

Til notkunar í lið:

- Hundur
- Köttur

Til notkunar í vöðva:

- Hundur
- Köttur

Til notkunar undir húð:

- Hundur
 - Köttur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QH02AB02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Marketing authorisation date:

24/02/1994

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Fatro S.p.A.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

24/02/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107300>