

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder, Schweine, Katzen und Hunde

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso intrabursale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in English
2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intra-articolare:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intramuscolare:

-

bovini

- latte. 72 ora

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Suino

- carni e frattaglie. 2 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

-

Cane

-

Gatto

Uso endovenoso:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Uso intrabursale:

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 8 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QH02AB02

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

3/04/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

8-00739

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

3/04/2008

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0284/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Grecia

Ungheria Irlanda Lituania Polonia Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Rapidexon 2 mg.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037242>