

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Rapidexon 2 mg/ml injekcinis tirpalas

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

Suino

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso intra-articolare

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Uso intrabursale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

2.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

25/03/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/08/1787/001-003

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/08/2024

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

Documenti

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