

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

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:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

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:

20/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

1847

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/10/2008

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Rapidexon 2 mg.pdf