

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rapidexon 2 mg/ml, solução injetável
Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

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:

Portogallo

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:

1/04/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Eurovet Animal Health B.V.

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

Rapidexon 2 mg/ml, solução injetável

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

30/09/2022

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](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

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
