

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Igaliotas

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti į arteriją

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

2.63 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į arteriją:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 2 day

-

Žirgas

- Mėsa ir subproduktai. 8 day

-

Šuo

-

Katė

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 2 day

-

Žirgas

- Mėsa ir subproduktai. 8 day

-

Šuo

-

Katė

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Mėsa ir subproduktai. 8 day

- Milk. 72 hour

-

Kiaulė

- Mėsa ir subproduktai. 2 day

-

Žirgas

-

Šuo

-

Katė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QH02AB02

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Dechra Regulatory B.V.

Marketing authorisation date:

4/02/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Eurovet Animal Health B.V.

Atsakinga institucija:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

V 914/98/02/0586

Registracijos statuso pasikeitimo data:

24/03/2008

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985315>