

File downloaded on 2026-05-12

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000091056>

RAPIDEXON

Atļautas

- Dexamethasone sodium phosphate

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

RAPIDEXON

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Suns

Kaza

Kaķis

Cūka

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

intraartikulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

2.63 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

•

Kaza

- Piens. 14 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Piens. 72 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

•

Kaza

- Piens. 14 stunda

- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

- Piens. 14 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

-

Kaza

- Piens. 14 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena
- Piens. 14 stunda
- Gaļa un blakusprodukti. 60 diena

-

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

intraartikulārai lietošanai:

-

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 8 diena

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QH02AB02

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

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

Pieejams:

Italy

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Pieejamas tikai [Italian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums ģenēriskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(1) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Eurovet Animal Health B.V.

Tirdzniecības atļaujas datums:

2/03/2007

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Eurovet Animal Health B.V.

Atbildīgā iestāde:

Ministry Of Health

Atļaujas numurs:

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

Atļaujas statusa maiņas datums:

2/03/2007

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.