

# Rapidexon 0.2% Injection

Geautoriseerd

- Dexamethasone sodium phosphate

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Rapidexon 0.2% Injection

RAPIDEXON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Paard

Hond

Kat

---

### **Toedieningsweg:**

Intra-arterieel gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Withdrawal period by route of administration:**

### **Intra-arterieel gebruik:**

- **Rund**

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- **Paard**

- Meat and offal. 8 day

- **Hond**

- **Kat**

### **Intramusculair gebruik:**

- **Rund**

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- **Paard**

- Meat and offal. 8 day

- **Hond**

- **Kat**

### **Intraveneus gebruik:**

- **Rund**

- Milk. 72 hour
- Meat and offal. 8 day

- **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- **Paard**

- Meat and offal. 8 day

- **Hond**

• **Kat**

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QH02AB02

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Frankrijk

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

2/06/2008

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Toelatingsnummer:**

FR/V/6548841 0/2008

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

2/06/2013

---

**Rapporterende lidstaat:**

Nederland

---

**Procedurenummer:**

NL/V/0284/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Griekenland  
Hongarije Ierland Litouwen Polen Portugal Slowakije Slovenië Spanje  
Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Rapidexon 2 mg.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037245>