

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Toegelaten

- Dexamethasone sodium phosphate

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Paard  
Rund  
Varken  
Hond  
Kat

---

**Toedieningsweg:**

Intra-articulair gebruik  
Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik  
Intrabursaal gebruik

---

# Productgegevens

## **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

## **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Intra-articulair gebruik:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 8 day

### **Intrabursaal gebruik:**

-

## Paard

- Meat and offal. 8 day

---

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

:

QH02AB02

---

### Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Vergunningsstatus:

Valid

---

### Toegelaten in:

Polen

---

### Beschikbaar in:

Polen

---

### Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

### Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

### Handelsvergunninghouder:

Eurovet Animal Health B.V.

---

### Handelsvergunningsdatum:

20/10/2008

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Vergunningsnummer:**

1847

---

**Datum toelatingswijziging:**

20/10/2008

---

**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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Etikettering

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

Bijsluiter

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

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Rapidexon 2 mg.pdf