

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Geautoriseerd

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

RAPIDEXON 2 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Hond

Kat

Toedieningsweg:

Intra-articulair gebruik

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Intrabursaal 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-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

-

Hond

-

Kat

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Spanje

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:

16/12/2008

Productielocaties partijvrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Toelatingsnummer:

1957 ESP

Wijzigingsdatum status toelating:

16/12/2008

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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.

Bijsluiter

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

Etikettering

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/600000037290>