

# Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

---

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

**Målarter:**

hest  
storfe  
gris  
hund  
katt

---

**Administrasjonsvei:**

Intraartikulær bruk  
Intramuskulær bruk  
Intravenøs bruk  
Intrabursal bruk

---

## Produktdetaljer

### **Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i Engelsk  
2.00 milligram / 1.00 milliliter

---

### **Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, oppløsning

---

### **Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**

#### **Intraartikulær bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 8 dag

#### **Intramuskulær bruk:**

- 

##### **storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

- 

##### **gris**

- Slakt. 2 dag

- 

##### **hest**

- Slakt. 8 dag

#### **Intravenøs bruk:**

- 

##### **hest**

- Slakt. 8 dag

#### **Intrabursal bruk:**

-

**hest**

- Slakt. 8 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater**

**(ATCvet):**

QH02AB02

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

BE

---

**Tilgjengelig i:**

BE

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Dechra Regulatory B.V.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

24/03/2008

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkjenningsnummer:**

BE-V315533

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

24/03/2008

---

**Referanse medlemsstat:**

NL

---

**Prosedyrenummer:**

NL/V/0284/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FI FR EL HU Irland LT PL PT SI SI ES

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Rapidexon 2 mg.pdf