

Rapidexon 0.2% Injection

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Legemidlets navn:

Rapidexon 0.2% Injection

RAPIDEXON 2 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

gris

hest

hund

katt

Administrering:

Intraarteriell bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

2.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intraarteriell bruk:

- **storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

- **gris**

- Slakt. 2 dag

- **hest**

- Slakt. 8 dag

- **hund**

- **katt**

Intramuskulær bruk:

- **storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

- **gris**

- Slakt. 2 dag

- **hest**

- Slakt. 8 dag

- **hund**

- **katt**

Intravenøs bruk:

- **storfe**

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

- **gris**

- Slakt. 2 dag

- **hest**

- Slakt. 8 dag

- **hund**

• katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

FR

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Godkjenningsnummer:

FR/V/6548841 0/2008

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

2/06/2013

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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

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

Preparatomtale

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

Rapidexon 2 mg.pdf

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