

RAPIDEXON

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RAPIDEXON

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe
hund
geit
katt
gris
hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk
Intravenøs bruk
Intraartikulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

-

geit

- Melk. 14 time

- Slakt. 60 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag

Uso non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. 72 time

- Slakt. 8 dag

-

geit

- Melk. 14 time

- Slakt. 60 dag

- Melk. 14 time
- Slakt. 60 dag

-

geit

- Melk. 14 time
- Slakt. 60 dag
- Melk. 14 time
- Slakt. 60 dag

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Intraartikulær bruk:

-

hest

- Slakt. 8 dag

Usø autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QH02AB02

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/03/2007

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/03/2007

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

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