

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Autorisert

- Dexamethasone sodium phosphate

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rapidexon 2 mg/ml Solution injectable

Rapidexon 2 mg/ml Injektionslösung

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intraarteriell bruk

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

2.63 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intraarteriell bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Milk. 72 time

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Milk. 72 time

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

hest

- Slakt. 8 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 8 dag
- Milk. 72 time

-

gris

- Slakt. 2 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:

LU

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:

4/02/1998

Tilvirker for batchfrigivelse:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarlig myndighet:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Godkjenningsnummer:

V 914/98/02/0586

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/03/2008

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

Dokumenter

Preparatomtale

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