

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#)

islandês Norwegian

Via de administração:

Via intra-articular

Via intramuscular

Via intravenosa

Via intrassinovial

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

Via intramuscular:

-

Cattle

- Milk. 72 hora

- Meat and offal. 8 dia

-

Pig

- Meat and offal. 2 dia

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

Via intrassinovial:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Irlanda

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Eurovet Animal Health B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

4/04/2008

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Health Products Regulatory Authority

Número da autorização:

VPA10989/056/001

Data da alteração do estado de autorização:

4/04/2008

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0284/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Grécia Hungria
Irlanda Lituânia Polónia Portugal Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rapidexon 2 mg.pdf