

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Autorizado

- Dexamethasone sodium phosphate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

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](#) [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](#) [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](#)

Via de administração:

Via subcutânea
Via intramuscular
Via intra-articular
Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês
2.63 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via subcutânea:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intramuscular:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intra-articular:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

-

Cattle

- Meat and offal. 8 dia
- Milk. 72 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Via intravenosa:

-

Horse

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. no withdrawal period

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

•

Cattle

- Meat and offal. 8 dia

- Milk. 72 hora

•

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QH02AB02

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em alemão

Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)
Disponível apenas em [alemão](#)

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:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

15/03/2006

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Eurovet Animal Health B.V.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

400833.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

2/03/2013

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.