

RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Autorizat

- Dexamethasone

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RAPISON 2 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, suini

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

Administrare intraarticulară

Infiltrație

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
2.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrazione subcutanată:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Administrazione intraarticulară:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Infiltrație:

-

Bovine

- Lapte. 60 oră
- Carne și organe. 7 zi

-

Cal

- Carne și organe. 11 zi

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

-

Porc

- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QH02AB02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Italiană

Disponibile numai în Italiană

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Italiană

Deținătorul autorizației de comercializare:

Azienda Terapeutica Italiana A.T.I. S.r.l.

Data autorizației de comercializare:

24/02/1994

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Health

Numărul autorizației:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Data modificării statusului autorizației:

24/02/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.