

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Ima dovoljenje za promet

- Dexamethasone sodium phosphate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Rapidexon Albrecht 2 mg / ml

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Subkutana uporaba
intramuskularna uporaba
Intraartikularna uporaba
Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

Horse

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

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

-

govedo

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

intramuskularna uporaba:

-

Horse

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

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

-

govedo

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Intraartikularna uporaba:

-

Horse

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

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

-

govedo

- Meat and offal. 8 day
- Milk. 72 hour

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

Intravenska uporaba:

-

Horse

- Meat and offal. 8 day

- Milk. no withdrawal period

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

•

govedo

- Meat and offal. 8 day

- Milk. 72 hour

•

Pig

- Meat and offal. 4 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QH02AB02

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Germany

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)

Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Dechra Veterinary Products Deutschland GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

15/03/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

400833.00.00

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/03/2013

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.