

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Häst
Nöt
Svin
Hund
Katt

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning
Intramuskulär användning
Intravenös användning
Intrabursal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intra-artikulär användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Intramuskulär användning:

-

Nöt

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 8 dygn

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Intrabursal användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Godkännandedatum:

20/10/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1847

Datum för ändring av godkännandestatus:

20/10/2008

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0284/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Finland Frankrike Grekland Ungern
Irland Litauen Polen Portugal Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Rapidexon 2 mg.pdf