

# 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:**

Portugal

---

### **Tillgänglig i:**

Portugal

---

### **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:**

1/04/2008

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Godkännandenummer:**

Rapidexon 2 mg/ml, solução injetável

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/06/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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

Rapidexon 2 mg.pdf