

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

Auktoriserad

- Dexamethasone sodium phosphate

Product identification

Läkemedlets namn:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection
RAPIDEXON 2 mg/ml raztopina za injiciranje

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Häst
Nöt
Svin
Hund
Katt

Administreringsväg:

Intra-artikulär användning
Intramuskulär användning
Intravenös användning
Intrabursal användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på English
2.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

-

Hund

-

Katt

Intravenös användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Intrabursal användning:

-

Häst

- Meat and offal. 8 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QH02AB02

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Slovenien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Eurovet Animal Health B.V.

Marketing authorisation date:

11/09/2008

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

Godkännandenummer:

MR/V/0291/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/09/2008

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

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

Documents

Produktresumé

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.

Märkningstext

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.

Rapidexon 2 mg.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000037310>