

Rapidexon 2 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rapidexon 2 mg/ml solution for injection

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

-

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

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

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:

21/02/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Eurovet Animal Health B.V.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 16849/3012

Datum för ändring av godkännandestatus:

24/01/2019

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

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