

File downloaded on 2026-04-22

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000091056>

# RAPIDEXON

Godkänd

- Dexamethasone sodium phosphate

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

RAPIDEXON

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Nöt

Hund

Get

Katt

Svin

Häst

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Intra-artikulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

2.63 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 8 dygn

•

**Get**

- Milk. 14 timme

- Meat and offal. 60 dygn

•

**Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

•

**Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Milk. 72 timme

- Meat and offal. 8 dygn

•

**Get**

- Milk. 14 timme

- Meat and offal. 60 dygn

- Milk. 14 timme
- Meat and offal. 60 dygn

- 

### **Get**

- Milk. 14 timme
- Meat and offal. 60 dygn
- Milk. 14 timme
- Meat and offal. 60 dygn

- 

### **Svin**

- Meat and offal. 2 dygn

- 

### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

### **Intra-artikulär användning:**

- 

### **Häst**

- Meat and offal. 8 dygn

Usò non autorizzato in equidi che producono latte per il consumo umano

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QH02AB02

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Italien

---

**Tillgänglig i:**

Italien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

Finns tillgänglig endast på [italienska](#)

---

## 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:**

2/03/2007

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Eurovet Animal Health B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

2/03/2007

---

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.