

Rymasol-50, 50 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja ponidele

Autoriseret

- Carprofen

Product identification

Lægemiddelnavn:

Rymasol-50, 50 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja ponidele

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

Dyreart:

Kvæg

Hest

Pony

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Product details

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [engelsk](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intravenøs anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 0 hour

- **Hest**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- **Pony**

- Meat and offal. 4 dag

- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Subkutan anvendelse:

- **Kvæg**

- Meat and offal. 21 dag

- Milk. 0 hour

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AE91

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Tjekkisk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Portugisisk](#)
[Slovensk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [spansk](#) [tysk](#) [Estisk](#) [engelsk](#) [fransk](#) [Italiensk](#) [hollandsk](#) [Portugisisk](#)
[Slovakisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estisk](#)

Kun tilgængelig på [Estisk](#)

Additional information

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [fransk](#) [Kroatisk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Finsk](#) [Svensk](#) [Islandsk](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [engelsk](#) [Italiensk](#) [Lettisk](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Dato for markedsføringstilladelse:

29/12/2020

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

2272

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/12/2020

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045076>