

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

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

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

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Pony

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

- 

**Pony**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE91

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Estland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in estnisch

Verfügbar nur in estnisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zulassungsdatum:**

29/12/2020

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Zuständige Behörde:**

State Agency Of Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

2272

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/12/2020

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.