

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisiert

- Menbutone

Product identification

Name des Arzneimittels:

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Rind

Schaf

Ziege

Schwein

Hund

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Hund

-

Rind

- Milch. 2 Tag

-

Schaf

- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Milch. 2 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schaf

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Ziege

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

-

Hund

-

Rind

- Milch. 2 Tag

-

Schaf

- Milch. 2 Tag

-

Ziege

- Milch. 2 Tag

-

Pferd

- Milch. no withdrawal period

Leche: Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para consumo humano

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

QA05AX90

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

28/06/1990

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Labiana Life Sciences S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2565 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/06/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055436>