

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

Autorisé

- Carprofen

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

---

### Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

---

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Cheval (pony)

---

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

---

## Product details

### Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Forme pharmaceutique:

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:****• Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 0 hour

**• Cheval**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**• Cheval (pony)**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 0 hour

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Estonie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en estonien

Disponible uniquement en estonien

---

## Additional information

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [italien](#) [letton](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

29/12/2020

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

2272

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

29/12/2020

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

---

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