

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

Engedélyezett

- Carprofen

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

ló

póni

Alkalmazás módja:

Intravénás alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intravénás alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 hour

-

ló

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

-

póni

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 hour

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AE91

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Estonian](#)

Csak itt érhető el [Estonian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

29/12/2020

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Felelős hatóság:

State Agency Of Medicines

Engedély száma:

2272

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/12/2020

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.