

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

Autorizzato

- Carprofen

## Product identification

### Denominazione del medicinale:

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

---

### Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

---

### Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Cavallo (pony)

---

### Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso endovenoso:****• bovini**

- carne e visceri. 21 giorno
- latte. 0 ora

**• Cavallo**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**• Cavallo (pony)**

- carne e visceri. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**Uso sottocutaneo:****• bovini**

- carne e visceri. 21 giorno
- latte. 0 ora

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE91

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Estonian

Disponibile solo in Estonian

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

29/12/2020

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

2272

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

29/12/2020

---

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

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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