

# RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Menbutone

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

bovini  
Ovino  
Caprino  
Suino  
Cane  
Cavallo

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in English  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**bovini**

- latte. 2 giorno

•

**Ovino**

- latte. 2 giorno

•

**Caprino**

- latte. 2 giorno

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Ovino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Caprino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**bovini**

- latte. 2 giorno

•

**Ovino**

- latte. 2 giorno

•

**Caprino**

- latte. 2 giorno

•

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

---

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

QA05AX90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Disponibile in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Spanish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

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

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/06/1990

---

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

Labiana Life Sciences S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2565 ESP

---

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

12/06/2012

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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