

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

Igaliotas

- Carprofen

Product identification

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Ponis

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į veną:

• Galvijai

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

• Žirgas

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

Ei ole lubatud kasutamiseks mädadel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

• Ponis

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

Ei ole lubatud kasutamiseks mädadel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

Leisti po oda:

• Galvijai

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AE91

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estonian](#)

Pateikiama tik Estonian

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic
Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik English Italian Latvian Norwegian

Registruotojas:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

29/12/2020

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos pažymėjimo numeris:

2272

Registracijos statuso pasikeitimo data:

29/12/2020

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

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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