

File downloaded on 2026-07-04

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lv/600000055436>

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Atļautas

- Menbutone

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

RAPIFAN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Aita

Kaza

Cūka

Suns

Zirgs

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

intravenozai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai English
100.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intramuskulārai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Liellops

- Piens. 2 diena

•

Aita

- Piens. 2 diena

•

Kaza

- Piens. 2 diena

intravenozai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Aita

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Kaza

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Zirgs

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Cūka

- Gaļa un blakusprodukti. 2 diena

•

Liellops

- Piens. 2 diena

•

Aita

- Piens. 2 diena

•

Kaza

- Piens. 2 diena

•

Zirgs

- Piens. no withdrawal period

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

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QA05AX90

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pieejams:

Spain

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Tirdzniecības atļaujas datums:

28/06/1990

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Labiana Life Sciences S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2565 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

12/06/2012

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.