

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

Autorizado

- Carprofen

Product identification

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em Inglês
50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

• Cattle

- Meat and offal. 21 dia
- Milk. 0 hora

• Horse

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

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

• Horse (pony)

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

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

Via subcutânea:

• Cattle

- Meat and offal. 21 dia
 - Milk. 0 hora
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AE91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Estónio](#)

Disponível apenas em [Estónio](#)

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Francês](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Finlandês](#) [Swedish](#)
[Islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [Inglês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

29/12/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

2272

Data de alteração do estado de autorização:

29/12/2020

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

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

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