

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

Autorizat

- Carprofen

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

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

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Cal

Cal (ponei)

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:****Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 0 oră

- 

**Cal**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

- 

**Cal (ponei)**

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inимтоiduks.

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 0 oră

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estoniană](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Data autorizației de comercializare:**

29/12/2020

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

2272

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/12/2020

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.