

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

Autorizat

- Carprofen

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

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

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Bovine

Cal

Cal (ponei)

---

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

---

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Withdrawal period by route of administration:****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 inimtoiduks.

**• Cal (ponei)**

- Carne și organe. 4 zi
- Lapte. no withdrawal period

Ei ole lubatud kasutamiseks märadel, kelle piima tarvitatakse inimtoiduks.

**Administrare subcutanată:****• Bovine**

- Carne și organe. 21 zi
- Lapte. 0 oră

---

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

QM01AE91

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Estonian](#)  
Disponibile numai în [Estonian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Marketing authorisation date:**

29/12/2020

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoritatea responsabilă:**

State Agency Of Medicines

---

**Numărul autorizației:**

2272

---

**Data modificării statusului autorizației:**

29/12/2020

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

---

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