

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Разрешен

- Carprofen

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AE91

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Slovenian](#)

Налично само в [Slovenian](#)

Налично само в [Slovenian](#)

Налично само в [Slovenian](#)

Налично само в [Slovenian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Дата на разрешение за търговия:

28/11/2021

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Genera d.d.

Отговорен орган:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Номер на разрешението за търговия:

NP/V/0418/001

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

14/12/2012

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015489>