

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Registrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Subkutánní podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Subkutánní podání:

•

Skot

- Maso. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

Intravenózní podání:

•

Skot

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

- Maso. 21 day Meso in organi: 21 dni

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovinsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Dostupné pouze v [Slovenian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

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

Datum registrace:

28/11/2021

Výrobní místa s propouštění šarží:

Genera d.d.

Příslušný orgán:

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

Registrační číslo:

NP/V/0418/001

Datum změny stavu registrace:

14/12/2012

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.