

# RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Carprofen

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

---

**Cesta podání:**

Intravenózní podání

Subkutánní 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:

### Intravenózní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 0 day

### Subkutánní podání:

- 

#### Skot

- Maso. 21 day

- Mléko. 0 day

---

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

QM01AE91

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

## Stav registrace:

Valid

---

## Registrováno v:

Švédsko

---

## Dostupné v:

Švédsko

---

## Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## 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](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Datum registrace:**

5/12/2003

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Příslušný orgán:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Registrační číslo:**

19138

---

**Datum změny stavu registrace:**

5/12/2003

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0140/001

---

**Dotčený členský stát:**

Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva

Lucembursko Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko

Slovinsko Španelsko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

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

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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