

Carprieve 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizovaný

- Carprofen

Product identification

Název léčivého přípravku:

Norocarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle
Carprieve 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intravenózní podání
Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 21 day

- Mléko. 0 hour

Subkutánní podání:**• Skot**

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Norbrook Laboratories Limited

Marketing authorisation date:

21/07/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Odpovědný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

VM 02000/4295

Datum změny stavu registrace:

21/07/2009

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0230/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Finsko Francie Německo Itálie Norsko Portugalsko
Španelsko

K dispozici pouze v Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047707>