

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

Registrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle
CARPRODOLOR 50 mg/ml, injekcinis tirpalas galvijams

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 hour

Subkutánní podání:

-

Skot

- Maso. 21 day
- Mléko. 0 hour

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

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Litva

Popis balení:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

13/03/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/13/2159/001

Datum změny stavu registrace:

10/10/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0620/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Česko Dánsko

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

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

[Finsko](#) [Francie](#) [Maďarsko](#)

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

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

[Itálie](#) [Lotyšsko](#) [Litva](#) [Lucembursko](#) [Malta](#) [Polsko](#) [Portugalsko](#) [Rumunsko](#)

[Slovensko](#) [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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

RV2159.pdf