**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/60000036147

# Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Zugelassen

Carprofen

## Produktidentifikation

#### **Arzneimittel:**

Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats Carprofelican 50 mg/ml šķīdums injekcijām suņiem un kaķiem

#### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

#### Zieltierarten:

Hund

Katze

# Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung subkutane Anwendung

# **Produktdetails**

#### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> 50.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

#### **Darreichungsform:**

Injektionslösung

#### **Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

**QM01AE91** 

#### Abgaberegelung:

Verfügbar nur in <u>tschechisch</u> <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>italienisch</u> <u>lettisch</u> <u>litauisch</u> portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

#### **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

## Zugelassen in:

Lettland

## Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

## Zusätzliche Informationen

## **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in <u>englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian</u>

# Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in <u>englisch</u> <u>italienisch</u> <u>lettisch</u> <u>Norwegian</u>

## **Zulassungsinhaber:**

Le Vet. Beheer B.V.

## **Zulassungsdatum:**

1/07/2013

# Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma Production B.V.

#### Zuständige Behörde:

Food And Veterinary Service

## **Zulassungsnummer:**

V/DCP/13/0022

## Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/07/2013

## Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

#### Verfahrensnummer:

NL/V/0175/001

## **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Frankreich Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Slowakei Spanien

Verfügbar nur in <u>estnisch</u> <u>englisch</u> <u>französisch</u> <u>litauisch</u> <u>portugiesisch</u> <u>schwedisch</u> isländisch Norwegian

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

# Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.