

# KALIPROFEN LA 50 mg/ml

Zugelassen

## raztopina za injiciranje za govedo

- Carprofen

### Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

**Zieltierarten:**

Rind

**Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

### Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****subkutane Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 21 Tag Meso in organi: 21 dni

- Milch. 0 Stunde Mleko: nič ur

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Milch. 0 Stunde Mleko: nič ur

- Fleisch und Innereien. 21 Tag Meso in organi: 21 dni

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE91

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowenien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

Verfügbar nur in slowenisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

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

---

**Zulassungsdatum:**

28/11/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Genera d.d.

---

**Zuständige Behörde:**

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

---

**Zulassungsnummer:**

NP/V/0418/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/12/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

## Package Leaflet and Labelling

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