

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Rimadyl Bovis Vet. 50 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 21 Tag
- Milch. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QM01AE91

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Zoetis Animal Health ApS

Zulassungsdatum:

6/05/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

34547

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/05/2003

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0140/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland Frankreich
Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Norwegen Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien
Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.