

# Rimadyl Rind 50 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Rimadyl Rind 50 mg/ml Injektionslösung

**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:**

Injektionslösung

---

**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 Veterinärkode (ATCvet-Code):**

QM01AE91

---

**Abgaberegelung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**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 Deutschland GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

14/04/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400662.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/02/2013

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents