

# RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

---

**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 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:**

Luxemburg

**Verfügbar in:**

Luxemburg

**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 Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

29/09/2003

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Health And Social Security

---

**Zulassungsnummer:**

V 087/03/04/0754

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2003

---

**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](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.