

Carprodolor 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Carprodolor 50 mg/ml Injektionslösung für Rinder

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 Stunde

subkutane Anwendung:

-

Rind

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

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

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:Zulassung gültig

Zugelassen in:Österreich

Verfügbar in:Österreich

Packungsbeschreibung:

50 ml Durchstechflasche aus Braunglas (Typ I) mit einem Chlorobutyl-Gummistopfen und Aluminium-Crimp-Verschluss

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:

Le Vet. Beheer B.V.

Zulassungsdatum:

12/03/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Produlab Pharma B.V.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01166

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/03/2013

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0620/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Estland Finnland
Frankreich Ungarn Island Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta Polen
Portugal Rumaenien Slowakei 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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 22/11/2023

Updated on: 20/09/2024

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage