

CARPROFELICAN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Autorizado

- Carprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats
CARPROFELICAN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA PERROS Y GATOS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros
Gatos

Vía de administración:

Vía intravenosa
Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

21/08/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2881 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/03/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0175/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia Grecia
Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia
Portugal Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.