

# RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Carprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 21 Día

- Milk. 0 Día

---

**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:**Dinamarca

---

**Disponible en:**Dinamarca

---

**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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

6/05/2003

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

34547

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

6/05/2003

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0140/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Finlandia Francia  
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos  
Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia España  
Suecia

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

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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