

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:Polonia

Disponible en:Polonia

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 Polska Sp. z o.o.

Fecha de autorización de comercialización:

12/08/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1846

Fecha de modificación del estado de la autorización:

12/08/2008

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

Documentos

Prospecto

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

Etiquetado

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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