CARPROFEN ORION 50 mg/ml - Solution for injection



• Carprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

CARPROFEN ORION 50 mg/ml - Solution for injection

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée: Chien Chat Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet): **QM01AE91** Conditions de délivrance: Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire Statut de l'autorisation: Valide Autorisé en: Autriche, Belgique, Bulgarie, Croatie, Chypre, Tchéquie, Danemark, Estonie, Finlande, France, Allemagne, Grèce, Hongrie, Islande, Irlande, Italie, Lettonie, Liechtenstein, Lituanie, Luxembourg, Malte, Pays-Bas, Norvège, Pologne, Portugal, Roumanie, Slovaquie, Slovénie, Espagne, Suède, Royaume-Uni (Irlande du Nord) **Description des conditionnements:** Disponible uniquement en Anglais Informations complémentaires Type d'autorisation: Marketing Authorisation Base légale de l'autorisation du produit: Médicaments vétérinaires génériques (article 18 du règlement (UE) 2019/6) Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Orion Corporation

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/12/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Orion Corporation
Orion Corporation

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/12/2024

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001880740