

# KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Autorisé

- Carprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Bovins

---

**Voie d'administration:**

Voie sous-cutanée

Voie intraveineuse

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Lait. 0 hour Mleko: nič ur

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour Mleko: nič ur

- Viande et abats. 21 day Meso in organi: 21 dni

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Slovénie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

Disponible uniquement en Slovenian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/11/2021

---

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

Genera d.d.

---

**Autorité responsable:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numéro de l'autorisation:**

NP/V/0418/001

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/12/2012

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice du conditionnement et étiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.