

# RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Autorisé

- Carprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Rimadyl Cattle, 50 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## 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 intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 21 day
- Lait. 0 day

---

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

QM01AE91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

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

Zoetis Polska Sp. z o.o.

---

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

12/08/2008

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1846

---

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

12/08/2008

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0140/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Allemagne  
Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

### Notice

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

### Etiquetage

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

### Résumé des caractéristiques du produit

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