

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Odobreno

- Carprofen

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Supkutano

Intravenski

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Karencija prema putu aplikacije:**Supkutano:**

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Milk. 0 sat Mleko: nič ur

Intravenski:

-

Cattle

- Milk. 0 sat Mleko: nič ur

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QM01AE91

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dostupan samo u [slovenski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

28/11/2021

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

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

Broj odobrenja:

NP/V/0418/001

Datum promjene statusa odobrenja:

14/12/2012

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.

Package Leaflet and Labelling

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.