

Kaliprofen LA, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Odobreno

- Carprofen

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Kaliprofen LA, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

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:

Intravenski

Supkutano

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:**Intravenski:**

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 sat

Supkutano:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 sat

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:

Hrvatska

Opis paketa:

Smeđe staklene bočice (tip I) s 10 x 50 mL otopine za injekciju, zatvorene brombutilnim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Smeđe staklene bočice (tip I) s 5 x 50 mL otopine za injekciju, zatvorene brombutilnim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Smeđe staklene bočice (tip I) s 1 x 50 mL otopine za injekciju, zatvorene brombutilnim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Smeđe staklene bočice (tip I) s 12 x 50 mL otopine za injekciju, zatvorene brombutilnim čepom i zapečaćene aluminijskom kapicom.

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Genera d.d.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

9/01/2019

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Norbrook Laboratories Limited

Genera d.d.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Broj odobrenja:

UP/I-322-05/16-01/510

Datum promjene statusa odobrenja:

21/07/2025

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

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka