

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Viðurkennt

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 21 dagar Meso in organi: 21 dni

- Mjólk. 0 klukkustundir Mleko: nič ur

Til notkunar í bláæð:**• Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir Mleko: nič ur

- Kjöt og innmatur. 21 dagar Meso in organi: 21 dni

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Slovenian](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovenian](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovenian](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovenian](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovenian](#)

Aðrar upplýsingar**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

28/11/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Genera d.d.

Ábyrgt yfirvald:

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

Markaðsleyfisnúmer:

NP/V/0418/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/12/2012

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Package Leaflet and Labelling

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015489>