

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

- Mjólk. 0 dagar

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Animal Health ApS

Dagsetning markaðsleyfis:

6/05/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

34547

Dagsetning á breytingu stöðu:

6/05/2003

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0140/001

Þáttökulönd (CMS):

Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland Noregur
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.