

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

Viðurkennt

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle
CARPRODOLOR 50 mg/ml solutie injectabila pentru bovine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð
Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
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 klukkustundir

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 21 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

2/08/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

180126

Dagsetning á breytingu stöðu:

5/02/2024

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0620/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000048050>