

Profexx 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Autorizzato

- Carprofen
- Carprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Profexx 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. no withdrawal period
zero hours

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 21 giorno

- latte. no withdrawal period
zero hours

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Alfasan Nederland B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

27/03/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Alfasan Nederland B.V.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 36408/3031

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/03/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0409/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia
Lituania Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:
600000047468

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet