

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Autorizzato

- Carprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso sottocutaneo:

-

bovini

- carne e visceri. 21 giorno Meso in organi: 21 dni

- latte. 0 ora Mleko: nič ur

Uso endovenoso:

-

bovini

- latte. 0 ora Mleko: nič ur

- carne e visceri. 21 giorno Meso in organi: 21 dni

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

QM01AE91

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Disponibile solo in Slovenian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di uso veterinario consolidato (Articolo 13a della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

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

Marketing authorisation date:

28/11/2021

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Genera d.d.

Autorità responsabile:

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

Numero di autorizzazione:

NP/V/0418/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/12/2012

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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