

XELCOR 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Atļautas

- Carprofen

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

XELCOR 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Liellops

Lietošanas veids:

intravenozai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

50.00 miligrams(i) / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceutiskā forma:

Šķīdums injekcijām

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
intravenozai lietošanai:**

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena
- Piens. 0 diena

subkutānai lietošanai:

•

Liellops

- Gaļa un blakusprodukti. 21 diena
- Piens. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QM01AE91

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [French](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pieteikums, kas balstās uz apzinātu piekrišanu (Direktīvas 2001/82/EC 13.(c) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Tirdzniecības atļaujas datums:

26/11/2010

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Atbildīgā iestāde:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Atļaujas numurs:

FR/V/5707284 3/2010

Atļaujas statusa maiņas datums:

7/12/2019

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.