

# Rimadyl Cattle, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Awtorizzat

- Carprofen

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-medicina:

Rimadyl Cattle, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal taħt il-ġilda

Użu għal ġol-vini

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forma farmaċewtika:**

Soluzzjoni għall-injezzjoni

---

**Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:****Użu għal taħt il-ġilda:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 hour

**Użu għal ġol-vini:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 21 day

- Milk. 0 hour

---

**Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

Disponibbli biss fi [Kroat](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis B.V.

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

3/12/2020

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Awtorità responsabli:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

UP/I-322-05/20-01/731

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

13/03/2025

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.