

# Profexx 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Geautoriseerd

- Carprofen
- Carprofen

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Profexx 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Subcutaan gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. no withdrawal period zero hours

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 21 day
- Milk. no withdrawal period zero hours

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE91

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

---

### Marketing authorisation date:

27/03/2024

---

### Productielocaties partijvrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

---

### Verantwoordelijke instantie:

The Veterinary Medicines Directorate

---

### Toelatingsnummer:

Vm 36408/3031

---

### Wijzigingsdatum status toelating:

27/03/2024

---

### Rapporterende lidstaat:

Nederland

---

### Procedurenummer:

NL/V/0409/001

---

### Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië  
Letland Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije

Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Generic of:**

[600000047468](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993070>