

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Toegelaten

- Carprofen
- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Profexx 50 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Rund

Toedieningsweg:

Subcutaan gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Griekenland

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Alfasan Nederland B.V.

Handelsvergunningsdatum:

16/12/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

151511/17-12-2024/K-0262301

Datum toelatingswijziging:

16/12/2024

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 [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

[600000047468](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.