

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Toegelaten

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intraveneus gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 day

Subcutaan gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 day

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:Duitsland

Beschikbaar in:Duitsland

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 Italiaans

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

14/04/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

Verantwoordelijke instantie:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Vergunningsnummer:

400662.00.00

Datum toelatingswijziging:

14/02/2013

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0140/001

Betrokken lidstaten:

België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Duitsland
Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Nederland
Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

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

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

Documenten

Combined File of all Documents

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