

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

Toegelaten

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

Carprodolor 50 mg/ml Solution injectable

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 hour

Subcutaan gebruik:

-

Rund

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

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:

Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

23/05/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Vergunningsnummer:

V/333/13/07/1322

Datum toelatingswijziging:

23/05/2013

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0620/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Hongarije IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Polen Portugal Roemenië Slowakije 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

Samenvatting van de productkenmerken

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