

# Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Geautoriseerd

- Carprofen

## Product identification

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

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle  
Profexx 50 mg/ml solução injetável para bovinos

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

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

Rund

---

### **Toedieningsweg:**

Alleen beschikbaar in [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

## Product details

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

Alleen beschikbaar in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### **Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

**Solution for injection:****• 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](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Portugal

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**Alfasan Nederland B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

9/02/2024

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

1624/01/23DFVPT

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

9/02/2024

---

**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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

NLV0409001DC Profexx cattle final PuAR.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993065>