

Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorisert

- Carprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Carprofelican 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/08/2013

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma Production B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10475/007/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/08/2013

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0175/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE CZ DK EE FI FR EL HU IS Irland IT LV LT LU PL PT SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet