

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

Autorisert

- Carprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Cartaxx 50 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

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:

NL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 18 i Forordning 2019/6/6)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Alfasan Nederland B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/02/2024

Tilvirker for batchfrigivelse:

Alfasan Nederland B.V.

Ansvarlig myndighet:

Godkjenningsnummer:

REG NL 130887

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/02/2024

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0408/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU IS Irland IT LV LT
LU NO PL PT RO SI SI ES SE

Generic of:

600000059380

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

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

NLV0408001DC Cartaxx catdog Final PuAR.pdf