

# Carprosol 50mg/ml solution for injection for dogs and cats.

Dopuszczony

- Carprofen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Carprosol 50mg/ml solution for injection for dogs and cats.

CARPROSOL 50 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR CHIENS ET CHATS

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie dożylnie

Podanie podskórne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

### Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

---

### Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AE91

---

### Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski  
portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### Status pozwolenia:

Valid

---

### Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski  
niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

### Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

---

## Informacje dodatkowe

### Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki  
islandzki Norwegian

---

### Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

### Podmiot odpowiedzialny:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

13/06/2013

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Organ odpowiedzialny:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numer pozwolenia:**

FR/V/3140950 6/2013

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

6/07/2018

---

**Referencyjne państwo członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Numer procedury:**

NL/V/0174/001

---

**Zainteresowane państwa członkowskie:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Package Leaflet and Labelling

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.