

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

Autorizado

- Carprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Data de autorização de introdução no mercado:

21/06/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Autoridade responsável:

Número da autorização:

401808.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

22/08/2018

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0174/001

Estados-Membros envolvidos:

França Alemanha Hungria

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.