

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

Autorizado

- Carprofen

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

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

Carprofelican 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **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:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [Polish](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/02/2018

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

2741

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

6/02/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0175/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia  
Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia  
Portugal Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.