

# RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Carprofen

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

RIMADYL Cattle 50 mg/ml Solution for Injection

---

**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](#) [eslovénio](#) [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

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 0 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 21 dia

- Milk. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Suécia

---

**Disponibilidade:**

Suécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis Animal Health ApS

---

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

5/12/2003

---

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

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoridade responsável:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número da autorização:**

19138

---

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

5/12/2003

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0140/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França  
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos  
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Package Leaflet

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

### Summary of Product Characteristics

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

### Labelling

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