

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Autorizat

- Carprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare subcutanată:**• Bovine**

- Carne și organe. 21 zi Meso in organi: 21 dni

- Milk. 0 oră Mleko: nič ur

Administrare intravenoasă:**• Bovine**

- Milk. 0 oră Mleko: nič ur

- Carne și organe. 21 zi Meso in organi: 21 dni

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE91

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Disponibile numai în [Slovenian](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

GENERA SI podjetje za zastopanje in trgovino d.o.o.

Data autorizației de comercializare:

28/11/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Genera d.d.

Autoritatea responsabilă:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numărul autorizației:

NP/V/0418/001

Data modificării statusului autorizației:

14/12/2012

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015489>