

# Rimadyl Cattle, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

Autorizat

- Carprofen

## Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

Rimadyl Cattle, 50 mg/mL, otopina za injekciju, za goveda

---

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

**Specia țintă:**

Bovine

---

**Calea de administrare:**

Administrare subcutanată

Administrare intravenoasă

---

## Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

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

- Lapte. 0 oră

### **Administrare intravenoasă:**

- 

#### **Bovine**

- Carne și organe. 21 zi

- Lapte. 0 oră

---

## **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 [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

## **Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

Disponibile numai în [Croată](#)

---

## **Informații suplimentare**

### **Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis B.V.

---

**Data autorizației de comercializare:**

3/12/2020

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Bela-Pharm GmbH & Co. KG

---

**Autoritatea responsabilă:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Numărul autorizației:**

UP/I-322-05/20-01/731

---

**Data modificării statusului autorizației:**

14/05/2026

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.