

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

Oprávněný

- Carprofen

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Carprodolor 50 mg/ml solution for injection for cattle

CARPROSAN 50 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intravenózne použitie:**

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 hour

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AE91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. Beheer B.V.

Dátum registrácie lieku:

3/04/2013

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Produlab Pharma B.V.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

2767 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/03/2019

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0620/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Estónsko Fínsko Francúzsko Maďarsko
Island Taliansko Lotyšsko Litva Luxembursko Malta Poľsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.