

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Oprávnený

- Carprofen
- Carprofen

Product identification

Názov lieku:

Profexx 50 mg/ml solution for injection for cattle

Profexx, 50 mg/ml süstelahus veistele

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intravenózne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
- Milk. no withdrawal period zero hours

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 21 day
 - Milk. no withdrawal period zero hours
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AE91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Estónsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Alfasan Nederland B.V.

Marketing authorisation date:

26/03/2024

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Alfasan Nederland B.V.

Zodpovedný orgán:

State Agency Of Medicines

Číslo registrácie:

1149124

Dátum zmeny stavu registrácie:

26/03/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0409/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko
Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko
Lotyšsko Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko
Slovensko Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Generic of:

[600000047468](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

NLV0409001DC Profexx cattle final PuAR.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000993050>