

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Ima dovoljenje
za promet

- Carprofen

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

KALIPROFEN LA 50 mg/ml raztopina za injiciranje za govedo

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana uporaba

Intravenska uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

Subkutana uporaba:

-

govedo

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

Intravenska uporaba:

-

govedo

- Milk. 0 hour Mleko: nič ur

- Meat and offal. 21 day Meso in organi: 21 dni

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QM01AE91

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Večodmerne rumeno-rjave steklene vial (steklo tipa I) po 12 x 50 ml, zaprte z 20 mm zamaškom iz bromobutila in 20 mm aluminijasto zaporko.

Večodmerne rumeno-rjave steklene vial (steklo tipa I) po 10 x 50 ml, zaprte z 20 mm zamaškom iz bromobutila in 20 mm aluminijasto zaporko

Večodmerne rumeno-rjave steklene vial (steklo tipa I) po 6 x 50 ml, zaprte z 20 mm zamaškom iz bromobutila in 20 mm aluminijasto zaporko.

Večodmerne rumeno-rjave steklene vial (steklo tipa I) po 5 x 50 ml, zaprte z 20 mm zamaškom iz bromobutila in 20 mm aluminijasto zaporko.

Večodmerne rumeno-rjave steklene vial (steklo tipa I) po 1 x 50 ml, zaprte z 20 mm zamaškom iz bromobutila in 20 mm aluminijasto zaporko.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

28/11/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Genera d.d.

Pristojni organ:

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

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

NP/V/0418/001

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

14/12/2012

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Package Leaflet and Labelling