

Carporal 50 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Ima dovoljenje
za promet

- Carprofen

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Carporal 50 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Subkutana 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

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. 21 day

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:Na voljo samo v [Dutch](#)

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:Ast Farma B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:31/10/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Produlab Pharma B.V.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 111045

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

11/06/2018

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.