

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Неоторизиран

- Carprofen

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

говеда

Начин на приложение:

Интравенозно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Интравенозно приложение:****• говеда**

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

Подкожно приложение:**• говеда**

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

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AE91

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Тази информация не е налична за този продукт.

Статус на лиценза:

Revoked

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Escuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratori Fundacio Dau

Отговорен орган:

State Food And Veterinary Service

Номер на лиценза:

LT/2/12/2118/001

Дата на промяна в статуса на лиценза:

1/04/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

NL/V/0156/001

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

Documents

RV2118.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036579>