

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Neoprávněný

- Carprofen

Product identification

Název léčivého přípravku:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:****• Skot**

- Milk. 0 hour

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:**• Skot**

- Milk. 0 hour

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Revoked

Authorised in:

Litva

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratori Fundacio Dau

Odpovědný orgán:

State Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

LT/2/12/2118/001

Datum změny stavu registrace:

1/04/2022

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

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>