

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Neregistrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Cesta podání:

Intravenózní podání

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intravenózní podání:

-

Skot

- Milk. 0 hour

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Milk. 0 hour

- Maso. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Lucembursko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Ecuphar

Datum registrace:

14/03/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fundacio Privada Dau

Příslušný orgán:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Registrační číslo:

V/991/09/12/1262

Datum změny stavu registrace:

28/12/2023

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo procedury:

NL/V/0156/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.