

Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Neregistrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

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

- Mléko. no withdrawal period 0 hours

- Maso. 21 day

Subkutánní podání:

-

Skot

- Mléko. no withdrawal period zero hours

- Maso. 21 day

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

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

9/05/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fundacio Privada Dau

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 32742/4005

Datum změny stavu registrace:

20/09/2022

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

Combined File of all Documents

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