

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ikke
autoriseret

- Carprofen

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intravenøs anvendelse:**

-

Kvæg

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

Subkutan anvendelse:

-

Kvæg

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AE91

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ecuphar

Dato for markedsføringstilladelse:

14/03/2012

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Fundacio Privada Dau

Ansvarlig myndighed:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

V/991/09/12/1262

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

28/12/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0156/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.