

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ikke  
autoriseret

- Carprofen

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml solução injetável para bovinos

### 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. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 dag

**Subkutan anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period zero hours

- 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:**Tilbagekaldt

---

**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:**

23/02/2012

---

**Produktionssteder for batchfrigivelse:**

Fundacio Privada Dau

---

**Ansvarlig myndighed:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

443/01/12DFVPT

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

7/11/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036598>