

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intravenöse Anwendung:**

-

Rind

- Milch. no withdrawal period 0 hours
- Fleisch und Innereien. 21 Tag

subkutane Anwendung:

-

Rind

- Milch. no withdrawal period zero hours
- Fleisch und Innereien. 21 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE91

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Accord Healthcare B.V.

Zulassungsdatum:

1/06/2013

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fundacio Privada Dau

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

104397

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2017

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0156/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal
Slowakei Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.