

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Nicht autorisiert

- Carprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

**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 Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QM01AE91

---

### **Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

### **Zugelassen in:**

Litauen

---

### **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:**

Ecuphar

---

**Zulassungsdatum:**

29/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fundacio Privada Dau

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/12/2118/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/04/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Niederlande

---

**Verfahrensnummer:**

NL/V/0156/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

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

RV2118.pdf