

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Μη  
εγκεκριμένο

- Carprofen

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Βοοειδή

### Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

**Ενδοφλέβια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Milk. 0 Ώρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

**Υποδόρια χρήση:**

•

**Βοοειδή**

- Milk. 0 Ώρα

- Meat and offal. 21 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QM01AE91

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

**Καθεστώς έγκρισης:**

Παραδόθηκε

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

---

**Συμπληρωματικές πληροφορίες**

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Ecuphar

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

14/03/2012

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Fundacio Privada Dau

---

**Αρμόδια αρχή:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

V/991/09/12/1262

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

28/12/2023

---

**Κράτος Μέλος αναφοράς:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Αριθμός διαδικασίας:**

NL/V/0156/001

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.