

Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Carprofen

Product identification

Ονομασία φαρμάκου:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Βοοειδή

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Withdrawal period by route of administration:**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 κωδικός (ATCvet):

QM01AE91

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Ανακλήθηκε

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

9/05/2012

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratori Fundacio Dau

Αρμόδια αρχή:

The Veterinary Medicines Directorate

Αριθμός άδειας:

VM 32742/4005

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

20/09/2022

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

NL/V/0156/001

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036600>