

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Autorizado

- Carprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía intravenosa:**

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 Día

Vía subcutánea:

-

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 21 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):QM01AE91

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:Autorizado

Autorizado en:Italia

Descripción del formato:Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Accord Healthcare B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

1/06/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fundacio Privada Dau

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104397

Fecha de modificación del estado de la autorización:

25/01/2017

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0156/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal
Eslovaquia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.