

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Autorizado

- Carprofen

## Product identification

### Nombre del medicamento:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Bovino

### Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía subcutánea

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intravenosa:****• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 21 Día

**Vía subcutánea:****• Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 21 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Polonia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

14/11/2012

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Laboratori Fundacio Dau

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

2234

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0156/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Francia Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal  
Eslovaquia España

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

---

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

## Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036597>