

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Pole
volitatud

- Carprofen

Product identification

Ravimi nimetus:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection
ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intravenoosne
Subkutaanne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intravenoosne:****• veis**

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 21 day

Subkutaanne:**• veis**

- Milk. 0 hour
- liha ja söödavad koed. 21 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QM01AE91

Õiguslik tarnestaatus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloa staatus:

Revoked

Authorised in:

Leedu

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult English

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult English French Croatian Italian Latvian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult English Italian Latvian Norwegian

Müügiloa hoidja:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratori Fundacio Dau

Vastutav asutus:

State Food And Veterinary Service

Authorisation number:

LT/2/12/2118/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/04/2022

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0156/001

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

Documents

RV2118.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036579>