

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Müügilooma

- Carprofen

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

Manustamisviis:

Intravenoosne

Subkutaanne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intravenoosne:**

-

veis

- piim. no withdrawal period 0 hours

- liha ja söödavad koed. 21 day

Subkutaanne:

-

veis

- piim. no withdrawal period zero hours

- liha ja söödavad koed. 21 day

Veterinaarravimite anatomsil-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AE91

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Revoked

Müügiluba riikides:

Portugal

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Ecuphar

Müügiloa kuupäev:

23/02/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Fundacio Privada Dau

Vastutav asutus:

Directorate General For Food And Veterinary

Müügiloa number:

443/01/12DFVPT

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

7/11/2024

Viiteliikmesriik:

Holland

Müügiloamenetluse number:

NL/V/0156/001

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

Dokumendid

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.