

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ei
myönnetty

- Carprofen

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Antoreitti:

Laskimoon

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:

Laskimoon:

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period 0 hours
- Meat and offal. 21 day

Ihon alle:

-

Nauta

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Meat and offal. 21 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AE91

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Revoked

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ecuphar

Myyntiluvan myöntämispäivä:

29/03/2012

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Fundacio Privada Dau

Vastaava viranomainen:

State Food And Veterinary Service

Myyntilupanumero:

LT/2/12/2118/001

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

1/04/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

NL/V/0156/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

RV2118.pdf