

# Acticarp Cattle 50 mg/ml Solution injectable

Non  
autorisé

- Carprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp Cattle 50 mg/ml Oplossing voor injectie

Acticarp Cattle 50 mg/ml Solution injectable

Acticarp Cattle 50 mg/ml Injektionslösung

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period 0 hours
- Viande et abats. 21 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Bovins**

- Lait. no withdrawal period zero hours
- Viande et abats. 21 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Retiré

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ecuphar

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

14/03/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Fundacio Privada Dau

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

BE-V415694

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

14/04/2022

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0156/001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

## Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)