

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Non
autorisé

- Carprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

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:

Lituanie

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:

29/03/2012

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

Fundacio Privada Dau

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/12/2118/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2022

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

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.

RV2118.pdf