

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

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:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**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:**

Accord Healthcare B.V.

---

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

7/03/2012

---

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

Fundacio Privada Dau

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

2480 ESP

---

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

7/03/2012

---

**État membre de référence:**

Pays-Bas

---

**Numéro de procédure:**

NL/V/0156/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal  
Slovaquie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

## Etiquetage

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

## Notice

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

## Fichier combinant tous les documents

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