

Acticarp SA 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Non
autorisé

- Carprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Acticarp SA 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance active / 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:**

-

Chien

-

Chat

Voie sous-cutanée:

-

Chien

-

Chat

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

QM01AE91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Pays-Bas

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:

27/09/2023

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

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

111313

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/11/2024

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0170/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036144>