

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Nije  
ovlašteno

- Carprofen

## Product identification

### **Naziv VMP-a:**

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok

---

### **Djelatna tvar:**

Dostupno samo u [English](#)

---

### **Ciljne vrste životinja:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Način primjene:**

Intravenski

Supkutano

---

## Product details

### **Djelatna tvar i jačina:**

Dostupno samo u [English](#)

50.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### **Farmaceutski oblik:**

otopina za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intravenski:**

• **Cattle**

- Milk. 0 sat

- Meat and offal. 21 day

**Supkutano:**

• **Cattle**

- Milk. 0 sat

- Meat and offal. 21 day

---

**Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QM01AE91

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Ecuphar

---

**Marketing authorisation date:**

21/03/2012

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Laboratori Fundacio Dau

---

**Odgovorno tijelo:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Broj autorizacije:**

96/022/DC/12-S

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

2/03/2022

---

**Referentna država članica:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Broj postupka:**

NL/V/0156/001

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036599>