

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period 0 hours

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Nautgripir

- Mjólk. no withdrawal period zero hours

- Kjöt og innmatur. 21 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Holland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Accord Healthcare B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/04/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fundacio Privada Dau

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

REG NL 109311

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/01/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0156/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Pólland Portúgal Slóvakía
Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.