

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ekki
heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection
Acticarp Cattle 50 mg/ml Oplossing voor injectie
Acticarp Cattle 50 mg/ml Solution injectable
Acticarp Cattle 50 mg/ml Injektionslösung

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:

Afturkallað

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

14/03/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fundacio Privada Dau

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V415694

Dagsetning á breytingu stöðu:

14/04/2022

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0156/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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