

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ekki
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:

Afturkallað

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar

Dagsetning markaðsleyfis:

29/03/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Fundacio Privada Dau

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/12/2118/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/04/2022

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 (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

RV2118.pdf