

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

Ekki
heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnsýslu:

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

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Holland

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:

27/09/2023

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Accord Healthcare Limited

Ecuphar

Ábyrgt yfirvald:

Medicines Evaluation Board

Markaðsleyfisnúmer:

111313

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/11/2024

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0170/001

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