

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Non
autorizzato

- Carprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection
ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso
Uso sottocutaneo

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso endovenoso:****• bovini**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 21 giorno

Uso sottocutaneo:**• bovini**

- latte. 0 ora
- carne e visceri. 21 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE91

Status giuridico della fornitura:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Stato dell'autorizzazione:

Revocato

Authorised in:

Lituania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratori Fundacio Dau

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/12/2118/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/04/2022

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0156/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

RV2118.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036579>