Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Non autorizzato

• Carprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection Acticarp Cattle 50 mg/ml Solution injectable

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 <u>English</u> 50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration: Uso endovenoso:

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 21 giorno

Uso sottocutaneo:

•

bovini

- latte. 0 ora
- carni e frattaglie. 21 giorno

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

OM01AE91

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Lussemburgo

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:

14/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Fundacio Privada Dau

Autorità responsabile:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Numero di autorizzazione:

V/991/09/12/1262

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/12/2023

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036596