

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Non
autorizzato

- Carprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**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):

QM01AE91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Slovacchia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/03/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Fundacio Privada Dau

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numero di autorizzazione:

96/022/DC/12-S

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/03/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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