

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 injekčný roztok pre hovädzí dobytok

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:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Slovacchia

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:

21/03/2012

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Laboratori Fundacio 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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036599>