

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

Non
autorizzato

- Carprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

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

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:
Paesi Bassi

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:
27/09/2023

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Accord Healthcare Limited
Ecuphar

Autorità responsabile:
Medicines Evaluation Board

Numero di autorizzazione:
111313

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/11/2024

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0170/001

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