

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Neautorizuotas

- Carprofen

Product identification

Vaisto pavadinimas:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml injekčný roztok pre hovädzí dobytok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti po oda

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:**Leisti į veną:****• Galvijai**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 21 day

Leisti po oda:**• Galvijai**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 21 day

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AE91

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Surrendered

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

21/03/2012

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratori Fundacio Dau

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos pažymėjimo numeris:

96/022/DC/12-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

2/03/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūros numeris:

NL/V/0156/001

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

Documents

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

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