

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Mhux
awtorizzat

- Carprofen

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-vini

Użu għal taħt il-ġilda

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:**Użu għal ġol-vini:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 day

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 21 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AE91

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ecuphar

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

29/03/2012

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Fundacio Privada Dau

Awtorità responsabbli:

State Food And Veterinary Service

Numru tal-awtorizzazzjoni:

LT/2/12/2118/001

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/04/2022

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniz](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciz](#) [Taljan](#) [Olandiz](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

NL/V/0156/001

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

Dokumenti

Combined File of all Documents

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

RV2118.pdf