

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ikke
autorisert

- Carprofen

Product identification

Legemidlets navn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

storfe

Administrering:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intravenøs bruk:****• storfe**

- Milk. 0 time
- Slakt. 21 dag

Subkutan bruk:**• storfe**

- Milk. 0 time
- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE91

Utleveringsbestemmelser :

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Opphevet

Authorised in:

LT

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i English

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratori Fundacio Dau

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/12/2118/001

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

1/04/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0156/001

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

Documents

RV2118.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036579>