

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Niet
gemachtigd

- Carprofen

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:****• Rund**

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

Subcutaan gebruik:**• Rund**

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

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**:**QM01AE91

Afleverstatus:Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Status toelating:Revoked

Authorised in:Litouwen

Package description:Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratori Fundacio Dau

Verantwoordelijke instantie:

State Food And Veterinary Service

Toelatingsnummer:

LT/2/12/2118/001

Wijzigingsdatum status toelating:

1/04/2022

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

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>