

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Niet
gemachtigd

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**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:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:Surrendered

Toegelaten in:Luxemburg

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ecuphar

Handelsvergunningsdatum:

14/03/2012

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Fundacio Privada Dau

Verantwoordelijke instantie:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Vergunningsnummer:

V/991/09/12/1262

Datum toelatingswijziging:

28/12/2023

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0156/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.