

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Autorisert

- Carprofen

Product identification

Legemidlets navn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp Cattle 50 mg/ml Oplossing voor injectie voor runderen

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 :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

NL

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:

Accord Healthcare B.V.

Marketing authorisation date:

18/04/2012

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Laboratori Fundacio Dau

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 109311

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

19/01/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0156/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE FR IT LV LT LU PL PT SI ES

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

Documents

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036571>