

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ikke
autorisert

- Carprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period 0 hours

- Slakt. 21 dag

Subkutan bruk:

-

storfe

- Melk. no withdrawal period zero hours

- Slakt. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Opphevet

Autorisert i:

LT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ecuphar

Markedsføringsgodkjenningsdato:

29/03/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fundacio Privada Dau

Ansvarlig myndighet:

State Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

LT/2/12/2118/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2022

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0156/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

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

RV2118.pdf