

# Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Autorizado

- Carprofen

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intravenosa

Via subcutânea

---

## Detalhes do medicamento veterinário

**Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)  
50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via intravenosa:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 dia

**Via subcutânea:**

- 

**Cattle**

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 21 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Países Baixos

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Accord Healthcare B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

18/04/2012

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Fundacio Privada Dau

---

**Autoridade responsável:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número da autorização:**

REG NL 109311

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

19/01/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Países Baixos

---

**Número de procedimento:**

NL/V/0156/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal  
Eslováquia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.