

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Não
autorizado

- Carprofen

Product identification

Nome do medicamento:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intravenosa:

• **Cattle**

- Milk. 0 hora
- Meat and offal. 21 dia

Via subcutânea:

• **Cattle**

- Milk. 0 hora
 - Meat and offal. 21 dia
-

Código anatômico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AE91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Estado da autorização:

Revoked

Authorised in:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratori Fundacio Dau

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/12/2118/001

Data de alteração do estado de autorização:

1/04/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

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>