

# Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

Neautorizat

- Carprofen

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml Solution for Injection for Cattle

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

### Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare subcutanată

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

### Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intravenoasă:**

- 

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period 0 hours
- Carne și organe. 21 zi

**Administrare subcutanată:**

- 

**Bovine**

- Lapte. no withdrawal period zero hours
- Carne și organe. 21 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Expired

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Ecuphar

---

**Data autorizației de comercializare:**

9/05/2012

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Fundacio Privada Dau

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

VM 32742/4005

---

**Data modificării statusului autorizației:**

20/09/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

NL/V/0156/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.