

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Neoprávnený

- Carprofen

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp 50 mg/ml solução injetável para bovinos

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie

Subkutánne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intravenózne použitie:**

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 day

Subkutánne použitie:

-

Cattle

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 21 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AE91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Revoked

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ecuphar

Dátum registrácie lieku:

23/02/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Fundacio Privada Dau

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

443/01/12DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/11/2024

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0156/001

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.