

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Ni
pooblašeno

- Carprofen

Product identification

Ime zdravila:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection
ACTICARP 50 mg/ml injekcinis tirpalas galvijams

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Pot uporabe:

Intravenska uporaba
Subkutana uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:**Intravenska uporaba:**

•

govedo

- Milk. no withdrawal period 0 hours

- Meat and offal. 21 day

Subkutana uporaba:

•

govedo

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 21 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):QM01AE91

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:Revoked

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:Na voljo samo v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Ecuphar

Marketing authorisation date:

29/03/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Fundacio Privada Dau

Pristojni organ:

State Food And Veterinary Service

Številka dovoljenja :

LT/2/12/2118/001

Datum spremembe statusa dovoljenja:

1/04/2022

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

NL/V/0156/001

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

RV2118.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000036579>