

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Godkänd

- Carprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Acticarp 50 mg/ml, Solution for Injection

Acticarp Cattle 50 mg/ml Oplossing voor injectie voor runderen

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på engelska

Djurslag:

Nöt

Administreringsväg:

Intravenös användning

Subkutan användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:

Intravenös användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period 0 hours
- Meat and offal. 21 dygn

Subkutan användning:

-

Nöt

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Meat and offal. 21 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AE91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Nederländerna

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Accord Healthcare B.V.

Godkännandedatum:

18/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Fundacio Privada Dau

Ansvarig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkännandenummer:

REG NL 109311

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/01/2022

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Procedurnummer:

NL/V/0156/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal
Slovakien Spanien Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.