

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorizovaný

- Carprofen

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rycarfa 50 mg tablets for dogs
Carprofen Krka - Tablett - 50 mg

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Pes
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Norsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

25/02/2014

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Odpovědný orgán:

Registrační číslo:

12-9293

Datum změny stavu registrace:

23/10/2018

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo postupu:

IE/V/0316/002

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Dánsko Finsko Francie Německo Řecko Itálie Nizozemsko
Norsko Portugalsko Španělsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.