

# Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorisiert

- Carprofen

## Product identification

**Name des Arzneimittels:**

Rycarfa 50 mg tablets for dogs  
Rycarfa Vet. 50 mg tableter

**Arzneilicher Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [English](#)

**Zieltierart(en):**

Hund

**Art der Anwendung:**

zum Einnehmen

## Product details

**Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [English](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

**Darreichungsform:**

Tablette

**Withdrawal period by route of administration:**

zum Einnehmen:

- Hund

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE91

---

**Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)  
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Dänemark

---

**Beschreibung der Verpackung:**

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

27/11/2013

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

51771

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/11/2013

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0316/002

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland  
Italien Niederlande Norwegen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052683>