

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorisiert

- Carprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Carprox vet 50 mg δισκία για σκύλους

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

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

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:

23/07/2014

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

8295/28-01-2019/K-0201202

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/12/2021

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

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/600000052684>