

# Rycarfa 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Autorizado

- Carprofen

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Rycarfa 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

---

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

### **Especies de destino:**

Perros

Gatos

---

### **Vía de administración:**

Vía intravenosa

Vía subcutánea

---

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
50.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

### **Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Bélgica

---

**Disponible en:**

Bélgica

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/04/2014

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V456995

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

1/04/2014

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0317/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia Italia  
Países Bajos Noruega Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.