

# Rycarfa 100 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Rycarfa 100 mg tablets for dogs  
RYCARFA COMPRESSE PER CANI

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía oral:**

- Perros
-

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

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

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

4/08/2015

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

104574

---

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

4/08/2015

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0316/003

---

**Estados miembros afectados:**

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

Disponible únicamente en [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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052690>