

# Rycarfa 100 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Rycarfa 100 mg tablets for dogs  
Carprofen Krka - Tablett - 100 mg

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

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

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía oral:**

- Perros
-

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QM01AE91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Noruega

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

25/02/2014

---

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

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

---

**Autoridad responsable:**

Norwegian Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

12-9294

---

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

23/10/2018

---

**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 Estonio Inglés Francés Sueco Islandés Norwegian

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[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/600000052694>