

Rycarfa 20 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

Product identification

Nombre del medicamento:

Rycarfa 20 mg tablets for dogs

Rycarfa 20 mg tabletten voor honden

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](#)

20.00 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:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Disponibile únicamente en [Inglés](#)

Additional information

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Fecha de autorización de comercialización:

17/12/2013

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 112844

Fecha de modificación del estado de la autorización:

26/01/2022

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0316/001

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

Documents

Combined File of all Documents

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

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/600000052788>