

Norocarp 50 mg, tablete za pse

Autorizado

- Carprofen

Product identification

Nombre del medicamento:

Norocarp 50 mg, tablete za pse

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](#)
50.00 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:

Croacia

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Marketing authorisation date:

22/12/2014

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/23-01/226

Fecha del cambio de estado de la autorización:

19/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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/600000085631>