

# Carpcoat 8 mg film-coated tablets for dogs

Autorisé

- Carprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Carpcoat 8 mg film-coated tablets for dogs

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Chien

---

**Voie d'administration:**

Voie orale

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
8.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

---

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé pelliculé

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Médicaments vétérinaires génériques - changement de dosage (article 10(1)(a) du règlement (UE) 2019/6)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Alfasan Nederland B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

6/04/2026

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Alfasan Nederland B.V.  
Lelypharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

42135/07-04-2026/K-0264402

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

31/10/2025

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0351/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie  
Finlande France Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.