

Rycarfa 50 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Carprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Rycarfa 50 mg/ml Solution injectable

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Chat

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

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

QM01AE91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Disponible en:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/04/2014

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

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V456995

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/04/2014

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0317/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Finlande France Allemagne Grèce Italie
Pays-Bas Norvège Portugal Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

Télécharger

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

Télécharger