

Rycarfa 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rycarfa 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalaska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Dagsetning markaðsleyfis:

9/03/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

TAD Pharma GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104578

Dagsetning á breytingu stöðu:

9/03/2015

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0317/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ítalía
Holland Noregur Portúgal Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru
tungumáli hér að neðan.