

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

Autorizzato

- Carprofen

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

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

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

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Cane

Gatto

---

### **Via di somministrazione:**

Uso endovenoso

Uso sottocutaneo

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

50.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:****Uso endovenoso:**

- Cane
- Gatto

**Uso sottocutaneo:**

- Cane
- Gatto

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE91

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

---

**Marketing authorisation date:**

11/07/2014

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10774/028/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

11/07/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0317/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia Italia  
Paesi Bassi Norvegia Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047030>