

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorisert

- Carprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hund

Administrasjonsvei:

Oral bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 milligram / 1.00 Tablett

Legemiddelform:

Tablett

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Oral bruk:

-

hund

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE91

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Markedsføringsgodkjenningsdato:

2/05/2014

Tilvirker for batchfrigivelse:

TAD Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.
KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10774/027/002

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/05/2014

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0316/002

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DK FI FR DE EL IT NL NO PT ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.