**Source URL:** https://medicines.health.europa.eu/veterinary/pt/700000194440

# Carpcoat 8 mg film-coated tablets for dogs

Autorizado

Carprofen

# Identificação do produto

## Nome do medicamento veterinário:

Carpcoat 8 mg film-coated tablets for dogs
Carpcoat 8 mg filmomhulde tabletten voor honden

#### Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

## **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

# Via de administração:

Via oral

# Detalhes do medicamento veterinário

## Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 8.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

### Forma farmacêutica:

Comprimido revestido por película

## Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

•

Dog

## **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE91

## Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

## Estado da autorização:

Autorizado

## Autorisado em:

Países Baixos

## Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em <u>inglês</u> Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

# Informações adicionais

## Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês</u> Norwegian

## Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

## Titular da autorização de introdução no mercado:

Alfasan Nederland B.V.

## Data de autorização de introdução no mercado:

26/11/2025

## Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

## Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

## Número da autorização:

REG NL 134082

## Data da alteração do estado de autorização:

31/10/2025

#### Estado-Membro de referência:

Alemanha

## Número de procedimento:

DE/V/0351/001

#### **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

# **Documentos**

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.