

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

Autorizado

- Carprofen

Product identification

Nome do medicamento:

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

Carprox vet 50 mg/ml Injektionslösung für Hunde und Katzen

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Espanhol](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lituano](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romeno](#) [Finlandês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de Segurança por via de administração:

Via intravenosa:

- Dog
- Cat

Via subcutânea:

- Dog
 - Cat
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE91

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Alemão

Additional information

Tipo de direito:

Disponível apenas em Inglês Francês Croata Italiano Letão Finlandês Sueco Islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em Inglês Italiano Letão Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

29/01/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

835350

Data de alteração do estado de autorização:

29/01/2014

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0317/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Dinamarca Finlândia França Alemanha Grécia Itália
Países Baixos Noruega Portugal Espanha

Disponível apenas em [Estónio](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Sueco](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

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

Resumo das características do medicamento

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

Rotulagem

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047005>