

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
Carprofen Krka - 50 mg/ml

Substância ativa:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Búlgaro](#) [Spanish](#) [Checo](#) [Dinamarquês](#) [Alemão](#) [Estónio](#) [Grego](#) [Inglês](#) [Francês](#) [Italiano](#) [Letão](#) [Lithuanian](#) [Húngaro](#) [Holandês](#) [Romanian](#) [Finlandês](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa
Via subcutânea

Product details

Substância ativa / 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 anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QM01AE91

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Noruega

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Inglês

Additional information

Tipo de direito:

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

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em Inglês Italiano Letão Norwegian

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

25/02/2014

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto
Tad Pharma GmbH

Autoridade responsável:

Norwegian Medical Products Agency

Número da autorização:

12-9295

Data de alteração do estado de autorização:

19/12/2018

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](#) [Swedish](#) [Islandês](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047012>