

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

Autorizado

- Carprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Rycarfa 50 mg/ml injekcinis tirpalas šunims ir katèms

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intravenosa

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

50.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE91

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Lituânia

Disponibilidade:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

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:

21/09/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/10/1970/001

Data da alteração do estado de autorização:

6/10/2015

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0239/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica República Checa Estónia França Alemanha Hungria Itália Letónia
Lituânia Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Combined File of all Documents

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

RV1970.pdf