

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

Product identification

Nome do medicamento:

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Rycarfa 50 mg Tabletten für Hunde

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](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

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:

Valid

Autorizado em:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

Disponível apenas em [Inglês](#)

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:

3/12/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Krka-Farma d.o.o.

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401854.00.00

Data de alteração do estado de autorização:

15/03/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0316/002

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

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/600000052682>