

# Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Product identification

### Nome do medicamento:

Rycarfa 50 mg tablets for dogs

Rycarfa 50 mg Tablet

Rycarfa 50 mg Comprimé

Rycarfa 50 mg Tablette

### 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:**

Bélgica

---

**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:**

27/03/2014

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH  
Krka-Farma d.o.o.

---

**Autoridade responsável:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número da autorização:**

BE-V456782

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

27/03/2014

---

**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](http://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.

Folheto informativo

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000052707>