

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

Oprávněný

- Carprofen

Product identification

Názov lieku:

Rycarfa 50 mg/ml solution for injection for dogs and cats
RYCARFA 50 MG/ML SOLUZIONE INIETTABILE PER CANI E GATTI

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intravenózne použitie
Subkutánne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózne použitie:

- Dog
- Cat

Subkutánne použitie:

- Dog
 - Cat
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AE91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

KRKA tovarna zdravil d.d. Novo mesto

Marketing authorisation date:

9/03/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Krka d.d. Novo Mesto

Tad Pharma GmbH

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104578

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/03/2015

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0317/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Fínsko Francúzsko Nemecko Grécko Taliansko
Holandsko Nórsko Portugalsko Španielsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047040>