

# CARPRODYL F 20 MG COMPRIME POUR CHIENS

Неразрешен

- Carprofen

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

CARPRODYL F 20 MG COMPRIME POUR CHIENS

Carprodyl F 20 mg Comprimé

### Активно вещество:

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

куче

### Начин на приложение:

Перорално приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

20.00 milligram(s) / 1.00 Таблетка

### Фармацевтична форма:

Таблетка

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QM01AE91

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Ceva Sante Animale

---

**Дата на разрешение за търговия:**

25/02/2008

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Ceva Sante Animale

---

**Отговорен орган:**

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

---

**Номер на разрешението за търговия:**

V/915/08/05/0941

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

25/02/2008

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Процедурен номер:**

FR/V/0175/001/DC

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.