

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Autorizovaný

- Propentofylline

Product identification

Název léčivého přípravku:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Canergy 100 mg Tablet

Canergy 100 mg Comprimé

Canergy 100 mg Tablette

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Pes

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Léková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- **Pes**

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QC04AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Belgie

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

1/09/2015

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Odpovědný orgán:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

BE-V477297

Datum změny stavu registrace:

1/09/2015

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0313/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

K dispozici pouze v Spanish German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Finnish Swedish Icelandic Norwegian
Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko

K dispozici pouze v Spanish German Estonian English French Italian Dutch
Portuguese Slovak Swedish Icelandic Norwegian
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035102>