

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Registrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Canidryl 100 mg tabletes suşiem

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

OM01AE91

Na předpis

Valid

Lotyšsko

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v English

Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)
Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

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

Držitel rozhodnutí o registraci:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Datum registrace:

15/07/2008

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/MRP/08/1567

Datum změny stavu registrace:

15/07/2008

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0188/003

Dotčený členský stát:

Rakousko Česko Dánsko Finsko Francie Řecko Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lotyšsko Litva Nizozemsko Norsko Polsko Španělsko Švédsko

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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