

Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

Autorisiert

- Propentofylline

Product identification

Name des Arzneimittels:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs
Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:
• **Hund**

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QC04AD90

Abgaberegulierung:
Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

Zulassungsstatus:
Zulassung gültig

Authorised in:
Österreich

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)
Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:
Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:
Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

15/05/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

836186

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

Niederlande

Verfahrensnummer:

NL/V/0313/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Kroatien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien
Lettland Litauen Luxemburg Norwegen Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035107>