

# Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Autorisiert

- Propentofylline

## Product identification

### Name des Arzneimittels:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs  
Canergy 100 mg δισκία για σκύλους

### 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 Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Authorised in:**

Zypern

---

**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:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG  
Lelypharma B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Zulassungsnummer:**

CY00509V

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/06/2020

---

**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 Rumaenien 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035109>