

Carprofen Orion 25 mg - Chewable tablet

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Carprofen Orion 25 mg - Chewable tablet

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)
25.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Kautablette

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

QM01AE91

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumaenien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

19/12/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Orion Corporation

Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation
Orion Corporation

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

19/12/2024

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 9/06/2026

[Herunterladen](#)

ema-puar-v6249-carprofenonion-initial-en.pdf