

Canidryl 20 mg Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canidryl 20 mg Tabletten für Hunde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

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

Darreichungsform:

Tablette

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

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Dose zu 1000 Tabletten

Dose zu 500 Tabletten

Dose zu 300 Tabletten

Dose zu 280 Tabletten

Dose zu 250 Tabletten

Dose zu 200 Tabletten

Dose zu 180 Tabletten

Dose zu 140 Tabletten

Dose zu 100 Tabletten

Dose zu 98 Tabletten

Dose zu 84 Tabletten

Dose zu 70 Tabletten

Dose zu 60 Tabletten

Dose zu 50 Tabletten

Dose zu 42 Tabletten

Blister zu 30 Tabletten

Dose zu 28 Tabletten

Dose zu 20 Tabletten

Blister zu 1000 Tabletten

Blister zu 500 Tabletten

Blister zu 300 Tabletten

Blister zu 280 Tabletten

Blister zu 280 Tabletten

Blister zu 250 Tabletten
Blister zu 200 Tabletten
Blister zu 180 Tabletten
Blister zu 140 Tabletten
Blister zu 140 Tabletten
Blister zu 100 Tabletten
Blister zu 98 Tabletten
Blister zu 84 Tabletten
Blister zu 70 Tabletten
Blister zu 70 Tabletten
Blister zu 60 Tabletten
Blister zu 56 Tabletten
Blister zu 50Tabletten
Blister zu 42 Tabletten
Dose zu 30 Tabletten
Blister zu 28 Tabletten
Blister zu 20 Tabletten
Blister zu 14 Tabletten
Blister zu 10 Tabletten
Blister zu 6 Tabletten
Dose zu 10 Tabletten

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

15/12/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-00681

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/12/2006

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0188/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Ungarn Island Lettland Litauen Niederlande Norwegen Polen Spanien
Schweden

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/06/2013

Updated on: 10/09/2025

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage