

# Canidryl 100 mg Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Canidryl 100 mg Tabletten für Hunde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

### Darreichungsform:

Tablette

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

QM01AE91

---

**Abgaberegulierung:**

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

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Dose zu 280 Tabletten

Dose zu 250 Tabletten

Dose zu 200 Tabletten

Dose zu 180 Tabletten

Blister zu 300 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

Dose zu 30 Tabletten

Dose zu 28 Tabletten

Dose zu 20 Tabletten

Blister zu 1000 Tabletten

Blister zu 1000 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  
Dose 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 50 Tabletten  
Blister zu 42 Tabletten  
Blister zu 30 Tabletten  
Blister zu 28 Tabletten  
Blister zu 20 Tabletten  
Blister zu 14 Tabletten  
Blister zu 10 Tabletten  
Blister zu 6 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:**

8-00683

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/12/2006

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0188/003

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

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

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 7/11/2019

Updated on: 10/09/2025

Herunterladen

Etikettierung