

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Autorisiert

- Carprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Canidryl 20 mg tabletki dla psów

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Hund

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

Darreichungsform:

Tablette

Withdrawal period by route of administration:

zum Einnehmen:

•

Hund

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

QM01AE91

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

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](#)

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](#)
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](#)
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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

12/08/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1832

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

12/08/2008

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0188/001

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

Documents

Packungsbeilage

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Etikettierung

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046984>