

# Canidryl 50 mg Tabletten für Hunde

Nicht  
autorisiert

- Carprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Canidryl 50 mg Tabletten für Hunde

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Hund

### Art der Anwendung:

zum Einnehmen

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

50.00 milligram(s) / 1.00 Tablette

### Darreichungsform:

Tablette

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

QM01AE91

---

**Abgaberegulierung:**

Arzneimittel zur wiederholten Abgabe gegen ärztliche Verschreibung

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Blister zu 42 Tabletten

Blister zu 30 Tabletten

Blister zu 28 Tabletten

Blister zu 20 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 200 Tabletten

Blister zu 180 Tabletten

Blister zu 140 Tabletten

Blister zu 140 Tabletten

Blister zu 100 Tabletten

Blister zu 98 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

Dose zu 30 Tabletten

Dose zu 28 Tabletten

Dose zu 20 Tabletten  
Dose zu 14 Tabletten  
Dose zu 10 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 280 Tabletten  
Dose zu 250 Tabletten  
Dose zu 200 Tabletten  
Dose zu 180 Tabletten  
Dose zu 140 Tabletten  
Dose zu 100 Tabletten  
Dose zu 500 Tabletten  
Dose zu 300 Tabletten  
Blister zu 6 Tabletten  
Blister zu 6 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:**

8-00682

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

11/08/2011

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0188/002

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/06/2013

Updated on: 13/06/2023

[Herunterladen](#)

Etikettierung

Packungsbeilage

ie-puar-mr-iev0188002-canidryl-50-mg-tablets-for-dogs-en.pdf