

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Canidryl 50 mg Tablets for dogs
Rimifin 50 mg tabletten voor honden

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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

Abgaberegelung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Niederlande

Packungsbeschreibung:

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 italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zulassungsdatum:

3/11/2006

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 10432

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0188/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

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

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

[ie-puar-mr-iev0188002-canidryl-50-mg-tablets-for-dogs-en.pdf](#)