

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

Zugelassen

- Carprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

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:

Kautablette

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

QM01AE91

Abgaberegellung:

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

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:

aniMedica GmbH

Zulassungsdatum:

23/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 108191

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2022

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0142/002

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Griechenland Ungarn Irland Italien Niederlande Polen
Portugal Rumänien Slowenien Spanien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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.

2401366-paren-20160420.pdf