

# Carprotab 100 mg Tabletten für Hunde

Zugelassen

- Carprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Carprotab 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

---

**Abgaberegung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID7) 200 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 200 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID6) 150 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 150 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID5) 100 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 100 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID4) 60 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 60 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID3) 50 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 50 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID2) 20 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 20 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

(ID1) 10 Tablette: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Blisterpackung (Polyamid; Aluminium; Polyvinylchlorid) mit 10 Tablette, verschlossen mit Folie (Aluminium)

---

## 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:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zulassungsdatum:**

27/10/2009

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

401220.01.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

23/11/2015

---

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

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

2401217-parde-20100317.pdf