

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Εξουσιοδοτημένο

- Carprofen

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδη ζώων:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

50.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο

Withdrawal period by route of administration:

Από στόματος χρήση:
• Σκύλος

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):
QM01AE91

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε English

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)
Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

3/03/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Αρμόδια αρχή:

Health Products Regulatory Authority

Αριθμός άδειας:

VPA10987/064/002

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

3/03/2006

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Αριθμός διαδικασίας:

IE/V/0188/002

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000051582>