

Canidryl 50 mg Tablets for dogs

Δεν
εξουσιοδοτήθηκε

- Carprofen

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Canidryl 50 mg Tablets for dogs
Canidryl 50 mg Tabletten für Hunde

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):
OM01AE91

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε German English Italian Portuguese Norwegian

Καθεστώς άδειας:

Ανακλήθηκε

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](#)
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:

15/12/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Αρμόδια αρχή:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Αριθμός άδειας:
8-00682

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:
11/08/2011

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

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.

Επισήμανση

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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/600000051584>