

CARPROFEN ORION 25 mg - Chewable tablet

Autorizado

- Carprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CARPROFEN ORION 25 mg - Chewable tablet

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
25.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Perros

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios

(ATCvet):

QM01AE91

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia ,
Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia ,
Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,
Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Orion Corporation

Fecha de autorización de comercialización:

19/12/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation

Orion Corporation

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

19/12/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Published on: 29/04/2025

[Descargar](#)

ema-puar-v6249-carprofenorion-initial-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600001880741>