

# Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

**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](#)  
100.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**



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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

2/02/2007

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridad responsable:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Número de autorización:**

23959

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

2/02/2007

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0188/003

---

**Estados miembros afectados:**

Austria República Checa Dinamarca Finlandia Francia Grecia Hungría  
Islandia Letonia Lituania Países Bajos Noruega Polonia España Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.