

# CARPRODYL F 20 MG, TABLETS FOR DOGS

No  
autorizado

- Carprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

CARPRODYL F 20 MG, TABLETS FOR DOGS

Carprodyl f 20 mg, comprimidos para cães

**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](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**  
QM01AE91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Portugal

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

Disponible únicamente en [French](#)

---

## 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:**

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Imunologicos Lda.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

14/01/2008

---

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

Ceva Sante Animale

---

**Autoridad responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Número de autorización:**

055/01/08DFVPT

---

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

13/03/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Francia

---

**Número de procedimiento:**

FR/V/0175/001

---

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