

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

Dolocarp flavour, 50 mg, comprimidos mastigáveis 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](#)

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

aniMedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

18/05/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

aniMedica GmbH

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

495/02/12DFVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/04/2022

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0142/002

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Grecia Hungría Irlanda Italia Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía Eslovenia España

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