

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Autorisé

- Propentofylline

Product identification

Dénomination du médicament:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs
Canergy 100 mg tabletten voor honden

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
100.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:**Voie orale:**

- Chien

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QC04AD90

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Pays-Bas

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

24/04/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 115347

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2022

État membre de référence:

Pays-Bas

Numéro de procédure:

NL/V/0313/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Finlande
France Allemagne Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie
Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035086>