

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Autorisé

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Product identification

Dénomination du médicament:

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Canidryl 20 mg δισκία για σκύλους

Substance active:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Product details

Substance active / Dosage:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Forme pharmaceutique:

Comprimé

Withdrawal period by route of administration:

Voie orale:

- Chien

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

Statut de l'autorisation:

Authorised in:

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

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

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](#)
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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

15/05/2012

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

12863/16-05-2012/K-0164901

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/06/2017

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0188/001

États membres concernés:

Autriche Tchéquie Danemark Finlande France Grèce Hongrie Islande
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Pologne Espagne Suède

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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/600000046962>