

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

Autorisé

- Carprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dolocarp flavour, 50 mg, chewable tablets for dogs

Dolocarp flavour, 50 mg, kauwtabletten voor honden

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé à croquer

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):
QM01AE91

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pays-Bas

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

aniMedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/05/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Medicines Evaluation Board

Numéro de l'autorisation:

REG NL 108191

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/02/2022

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0142/002

États membres concernés:

Autriche Belgique Grèce Hongrie Irlande Italie Pays-Bas Pologne Portugal
Roumanie Slovénie Espagne

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.