

Canidiarix

Autorisé

- Framycetin
- Atropine
- Sulfaguanidine

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Canidiarix

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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](#)

33500.00 international unit(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en [Anglais](#)

0.01 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Disponible uniquement en Anglais
200.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

Forme pharmaceutique:

Comprimé pelliculé

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

QA07AA99

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:

Boîte de 2 plaquettes de 15 comprimé

Boîte de 2 plaquettes de 20 comprimés

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Domes Pharma

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/10/1989

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

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 355/89/10/1860

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/06/2009

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit