

Cartaxx 100 mg chewable tablets for dogs

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Cartaxx 100 mg chewable tablets for dogs

Cartaxx 100 mg chewable tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tuggutafla

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Alfasan Nederland B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

10/10/2025

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10980/046/003

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/10/2025

Umsjónarland (RMS):

Þýskaland

Ferilsnúmer:

DE/V/0350/003

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland
Finnland Frakkland Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland
Litáen Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía
Slóvenía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Generic of:

600000073190

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet