

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

CANIDRYL 20 mg COMPRIMIDOS PARA PERROS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

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](#)

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](#)

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
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 ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

17/05/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

1743 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2019

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0188/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Ungverjaland
Ísland Lettland Litáen Holland Noregur Pólland Spánn Svíþjóð

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

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.