

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

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

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Finnland

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 fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)
Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

4/06/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Finnish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

22271

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/06/2007

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0188/003

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Grikkland 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.