

Canidryl 100 mg töflur fyrir hunda

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Canidryl 100 mg töflur fyrir hunda

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:

Tafla

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

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 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
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 ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

17/01/2007

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/06/006/03

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/09/2011

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

Fylgiseðill

Samantekt á eiginleikum lyfs

Íslenska (PDF)

Birt: 10/06/2022

Sækja