

Scanodyl Inj. 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Ekki
heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Scanodyl Inj. 50 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Köttur

Hundur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

50.00 milligram(s) / 1.00 milligram(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðeins fáanlegt í [Polish](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Scanvet Poland Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/09/2008

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1805

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/04/2025

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.