

File downloaded on 2026-05-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000035109>

# Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Autorizzato

- Propentofylline

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Cane

---

**Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
100.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

---

**Forma farmaceutica:**

Compresa

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QC04AD90

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

30/06/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Artesan Pharma GmbH & Co. KG  
Lelypharma B.V.  
Genera d.d.

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00509V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/06/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0313/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia  
Francia Germania Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania  
Lussemburgo Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.