

Carporal VET. 40 mg tablets for dogs

Autorizzato

- Carprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Carporal VET. 40 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](#)

40.00 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

Forma farmaceutica:

Compresa

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

QM01AE91

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Finlandia

Disponibile in:

Finlandia

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 ibrido (Articolo 13(3) 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:

18/11/2015

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autorità responsabile:

Finnish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

32437

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

18/11/2015

Stato membro di riferimento:

Paesi Bassi

Numero di procedura:

NL/V/0191/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Finlandia

Francia 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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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