

# Carporal VET. 160 mg tablets for dogs

Autorizzato

- Carprofen

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Carporal VET. 160 mg tablets for dogs

CARPORAL 160 MG COMPRIMES POUR CHIENS

### 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](#)

160.00 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:**

Francia

---

**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:**

24/06/2015

---

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

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

GENERA d.d.

---

**Autorità responsabile:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

FR/V/4251430 9/2015

---

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

31/07/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Paesi Bassi

---

**Numero di procedura:**

NL/V/0191/002

---

**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](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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.