

# Cartaxx 100 mg chewable tablets for dogs

Autorizzato

- Carprofen

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Cartaxx 100 mg chewable tablets for dogs

Cartaxx, 100 mg, kramtomosios tabletės šunims

### **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 masticabile

**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:**

Lituania

---

**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:**

Domanda per generico (Articolo 18 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

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

Alfasan Nederland B.V.

---

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

23/11/2025

---

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

Alfasan Nederland B.V.

Lelypharma B.V.

---

**Autorità responsabile:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numero di autorizzazione:**

LT/2/25/2911/001-012

---

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

23/11/2025

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0350/003

---

**Stati membri interessati:**

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

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

---

**Generic of:**

600000073190

---

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 (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.