

Canidiarix

Autorizzato

- Framycetin
- Atropine
- Sulfaguanidine

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Canidiarix

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

33500.00 international unit(s) / 1.00 Compresa

Disponibile solo in [English](#)

0.01 milligrammo(i) / 1.00 Compresa

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

Forma farmaceutica:

Compresa rivestita con film

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

QA07AA99

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lussemburgo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Domes Pharma

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/10/1989

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autorità responsabile:

Numero di autorizzazione:

V 355/89/10/1860

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

5/06/2009

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.