

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Toegelaten

- Propentofylline

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

CANERGY 100 mg tablete za pse

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QC04AD90

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Slovenië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)
Alleen beschikbaar in [Toedieningsweg](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Handelsvergunningsdatum:

25/03/2020

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Verantwoordelijke instantie:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Vergunningsnummer:

DC/V/0505/001

Datum toelatingswijziging:

25/03/2020

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0313/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland
Litouwen Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije
Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.