

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Toegelaten

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Canidryl 20 mg tabletter til hund

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

20.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Tablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AE91

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Noorwegen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

[illegible]

Type vergunning voor het in de handel:

Wettelijke basis productvergunning:

Handelsvergunninghouder:**Handelsvergunningsdatum:**

31/05/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Norwegian Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

06-4189

Datum toelatingswijziging:

27/09/2012

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0188/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk Tsjechië Denemarken Finland Frankrijk Duitsland Hongarije
IJsland Letland Litouwen Nederland Noorwegen Polen Spanje Zweden

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.