

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Toegelaten

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

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)

:

QM01AE91

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsoomschrijving:

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

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](#)

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:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Handelsvergunningsdatum:

2/02/2007

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

23959

Datum toelatingswijziging:

2/02/2007

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0188/003

Betrokken lidstaten:

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

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

Documenten

Bijsluiters

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

Samenvatting van de productkenmerken

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