

# Canidryl 100 mg tablettar til hund

Autorisert

- Carprofen

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Canidryl 100 mg tablettar til hund

**Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

**Målarter:**

hund

**Administrasjonsvei:**

Oral bruk

## Produktdetaljer

**Aktiv substans og styrke:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
100.00 milligram / 1.00 Tablett

**Legemiddelform:**

Tablett

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Juridisk status for forsyning:**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Autorisert i:**

NO

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)  
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

### **Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

### **Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

### **Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Markedsføringsgodkjenningsdato:**

31/05/2007

---

### **Tilvirker for batchfrigivelse:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarlig myndighet:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

06-4191

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

4/02/2021

---

**Referanse medlemsstat:**

Irland

---

**Prosedyrenummer:**

IE/V/0188/003

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT CZ DK FI FR EL HU IS LV LT NL NO PL ES SE

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

norsk (PDF)

Publisert på: 24/01/2022

[Nedlasting](#)