

# Scanodyl tabl. 50 mg Tabletka

Dopuszczony

- Carprofen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

Scanodyl tabl. 50 mg Tabletka

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

### Postać farmaceutyczna:

Tabletka

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Poland

---

**Opis opakowania:**

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek

Pojemniki z polipropylenu zamykane korkiem "snap secure" z polietylenu zawierające po 10 tabletek

Pojemniki z polipropylenu zamykane korkiem "snap secure" z polietylenu zawierające po 20 tabletek

Pojemniki z polipropylenu zamykane korkiem "snap secure" z polietylenu zawierające po 50 tabletek

Pojemniki z polipropylenu zamykane korkiem "snap secure" z polietylenu zawierające po 250 tabletek

Pojemniki z polipropylenu zamykane korkiem "snap secure" z polietylenu zawierające po 500 tabletek

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek, pakowane po 2 sztuki

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek, pakowane po 5 sztuk

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek, pakowane po 10 sztuk

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek, pakowane po 25 sztuk

Blistry z folii Al. Zawierające po 10 tabletek, pakowane po 50 sztuk

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Scanvet Poland Sp. z o.o.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

24/10/2006

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Norbrook Laboratories Limited  
Norbrook Manufacturing Limited

---

**Organ odpowiedzialny:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numer pozwolenia:**

1695

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

24/10/2006

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta