

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta