

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Autorizado

- Propentofylline

Product identification

Nome do medicamento:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Forma farmacêutica:

Comprimido

Withdrawal period by route of administration:

Via oral:

• **Dog**

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QC04AD90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento sujeito a receita médica renovável

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

15/05/2015

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Autoridade responsável:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Número da autorização:

836186

Data de alteração do estado de autorização:

25/03/2020

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0313/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia

França Alemanha Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia

Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia

Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035107>