

Carporal VET. 40 mg tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Carporal VET. 40 mg tablets for dogs
Carporal 40 mg tabletten voor honden

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](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
40.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacêutica:

Comprimido

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via oral:**

-

Dog

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):QM01AE91

Classificação Quanto à dispensa:Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:Autorizado

Autorizado em:Países Baixos

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](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/08/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 115716

Data de alteração do estado de autorização:

19/01/2022

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0191/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia Finlândia
França Grécia Hungria Islândia Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo
Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha Suécia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035216>