

# Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

Canidryl 20 mg Tablets for dogs

---

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Via de administração:**

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

20.00 miligrama(s) / 1.00 Comprimido

---

### **Forma farmacêutica:**

Comprimido

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/03/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10987/064/001

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

3/03/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0188/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria República Checa Dinamarca Finlândia França Alemanha Hungria  
Islândia Letónia Lituânia Países Baixos Noruega Polónia Espanha Suécia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

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