

Carporal 100 mg tabletten voor honden

Autorizado

- Carprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Carporal 100 mg tabletten voor honden

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](#)

100.00 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:

Países Baixos

Disponibilidade:

Países Baixos

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

Disponível apenas em neerlandês

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:

Ast Farma B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/10/2009

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Norbrook Laboratories Limited

Norbrook Manufacturing Limited

Autoridade responsável:

Medicines Evaluation Board

Número da autorização:

REG NL 106158

Data da alteração do estado de autorização:

24/04/2019

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). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.