

CANIDIARIX 200 MG / 33 500 UI / 0,008 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHIENS

Autorizat

- Framycetin sulfate
- Atropine sulfate monohydrate
- Sulfaguanidine

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

CANIDIARIX 200 MG / 33 500 UI / 0,008 MG COMPRIMES PELLICULES POUR CHIENS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
33500.00 unități internaționale / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.01 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Disponibile numai în [Engleză](#)
200.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat filmat

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA07AA99

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Franceză](#)

Disponibile numai în [Franceză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Domes Pharma

Data autorizației de comercializare:

10/10/1989

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Europeenne De Pharmacotechnie Europhartech

Autoritatea responsabilă:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numărul autorizației:

FR/V/0235013 0/1989

Data modificării statusului autorizației:

10/10/2009

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Package Leaflet and Labelling

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.