

Carporal 100 mg tabletten voor honden

Autorizat

- Carprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Carporal 100 mg tabletten voor honden

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE91

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

Disponibil în:

Netherlands

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

Disponibile numai în Olandeză

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ast Farma B.V.

Data autorizației de comercializare:

20/10/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Norbrook Laboratories Limited
Norbrook Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Medicines Evaluation Board

Numărul autorizației:

REG NL 106158

Data modificării statusului autorizației:

24/04/2019

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de
mai jos.