

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Oprávněný

- Propentofylline

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Canergy 100 mg comprimidos para cães

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QC04AD90

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Le Vet. Beheer B.V.

Dátum registrácie lieku:

21/04/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

915/01/15DFVPT

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/04/2020

Referenčný členský štát:

Holandsko

Číslo postupu:

NL/V/0313/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Chorvátsko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Fínsko
Francúzsko Nemecko Grécko Maďarsko Island Írsko Taliansko Lotyšsko
Litva Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.