

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Oprávnený

- Carprofen

Product identification

Názov lieku:

Canidryl 100 mg Tablets for dogs

Canidryl 100 mg tabletti

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Perorálne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Lieková forma:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Perorálne použitie:

-

Dog

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):QM01AE91

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:Valid

Authorised in:Fínsko

Opis balenia:Dostupné len v [English](#)

Marketing authorisation date:

4/06/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd

Zodpovedný orgán:

Finnish Medicines Agency

Číslo registrácie:

22271

Dátum zmeny stavu registrácie:

4/06/2007

Referenčný členský štát:

Írsko

Číslo postupu:

IE/V/0188/003

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Grécko Maďarsko Island
Lotyšsko Litva Holandsko Nórsko Poľsko Španielsko Švédsko

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046967>