

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Auktoriserad

- Propentofylline

Product identification

Läkemedlets namn:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs
Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 Piece

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

- Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QC04AD90

Rättslig status för tillhandahållande:

Finns tillgänglig endast på [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Österrike

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

15/05/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

Genera d.d.

Ansvarig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkännandenummer:

836186

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/03/2020

Referensmedlemsstat:

Nederländerna

Förfarandenummer:

NL/V/0313/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland Finland
Frankrike Tyskland Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen
Luxemburg Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000035107>