

Canergy 100 mg Tablets for Dogs

Auktoriserad

- Propentofylline

Product identification

Läkemedlets namn:

Canergy 100 mg Tablets for Dogs
Canergy, 100 mg, tableta, za pse

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 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Withdrawal period by route of administration:

Oral användning:

-

Hund

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QC04AD90

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Kroatien

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:

20/10/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG

Lelypharma B.V.

GENERA d.d.

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkännandenummer:

UP/I-322-05/20-01/287

Datum för ändring av godkännandestatus:

7/03/2024

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)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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/600000035108>