

# Carprofen Orion 50 mg - Chewable tablet

Godkänd

- Carprofen

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Carprofen Orion 50 mg - Chewable tablet

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

**Djurslag:**

Hund

**Administreringsväg:**

Oral användning

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

**Läkemedelsform:**

Tuggtablett

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AE91

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

Godkänd

---

**Godkänd i:**

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

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

Finns tillgänglig endast på engelska franska italienska lettiska litauiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Orion Corporation

Orion Corporation

---

**Godkännandedatum:**

19/12/2024

19/12/2024

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Orion Corporation  
Orion Corporation  
Orion Corporation

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission  
European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

19/12/2024  
19/12/2024

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/04/2025

Ladda ner

ema-puar-v6249-carprofenorion-initial-en.pdf