

# Canidryl 100 mg Tablets for Dogs

Godkänd

- Carprofen

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Rofeniflex 100 mg Tablets for dogs

Canidryl 100 mg Tablets for Dogs

### 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

100.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

### Läkemedelsform:

Tablett

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

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)  
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

### **Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

### **Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Godkännandedatum:**

12/12/2006

---

### **Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 08749/4011

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

27/01/2023

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Procedurnummer:**

IE/V/0183/003

---

**Berörda medlemsstater:**

Tyskland Storbritannien (Nordirland)

---

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

## Dokumenter

Produktresumé

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