

Rimadyl, 20 mg närimistablett koertele

Registrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rimadyl, 20 mg närimistablett koertele

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Pes

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Žvýkací tableta

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE91

Právní status výdeje:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Dostupné pouze v [Estonian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Belgium

Datum registrace:

7/08/2003

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Belgium

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1142

Datum změny stavu registrace:

7/08/2003

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.