

# Rimifin 20 mg tablets for dogs

Registrováno

- Carprofen

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Rimifin 20 mg tablets for dogs

**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:**

Tableta

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

QM01AE91

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Portugalsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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

---

## 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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Datum registrace:**

12/01/2007

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Příslušný orgán:**

**Registrační číslo:**

51707

---

**Datum změny stavu registrace:**

1/06/2020

---

**Referenční členský stát:**

Irsko

---

**Číslo procedury:**

IE/V/0184/001

---

**Dotčený členský stát:**

Německo Itálie Lucembursko Portugalsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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

Combined File of all Documents

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