

Rofeniflex 100 mg Tablets for dogs

Registrováno

- Carprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Rofeniflex 100 mg Tablets for dogs

Rofeniflex 100 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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Léková forma:

Tableta

OM01AE91

Na předpis

Valid

Irsko

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:

2/06/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10987/067/003

Datum změny stavu registrace:

2/06/2006

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0183/003

Dotčený členský stát:

Německo

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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