

Rimadyl Palatable, 100mg, Žvýkácí tableta

Εξουσιοδοτημένο

- Carprofen

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Rimadyl Palatable, 100mg, Žvýkácí tableta

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

Είδος-στόχος:

Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Από στόματος χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

100.00 milligram(s) / 1.00 Δισκίο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Μασώμενο δισκίο

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Από στόματος χρήση:

•

Σκύλος

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AE91

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Διαθέσιμο σε:

Czechia

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

20/03/2003

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Zoetis Belgium SA

Αρμόδια αρχή:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Αριθμός έγκρισης:

96/023/03-C

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

20/03/2003

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065213>