

Rimadyl, 50 mg närimistablett koertele

Autorizado

- Carprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Rimadyl, 50 mg närimistablett koertele

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Perros

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

50.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

Forma farmacéutica:

Comprimido masticable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QM01AE91

Condiciones de dispensación:
No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:
Autorizado

Autorizado en:
Estonia

Disponible en:
Estonia

Descripción del formato:
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)
Disponible únicamente en [Estonian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:
Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:
Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:
Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:
7/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1143

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/08/2003

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.