

# Rimadyl Palatable 20 mg tablety pre psy

Autorizado

- Carprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Rimadyl Palatable 20 mg tablety pre psy

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Perros

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
20.00 Miligramo(s) / 1.00 Comprimido

---

**Forma farmacéutica:**

Comprimido

---

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

QM01AE91

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)  
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Eslovaquia

---

**Disponible en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

Disponibile únicamente en [Slovak](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/11/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Belgium SA

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/070/02-S

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

29/11/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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