

# Rimifin 20 mg tablets for dogs

Autorisé

- Carprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Rimifin 20 mg tablets for dogs

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Chien

**Voie d'administration:**

Voie orale

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimé

**Forme pharmaceutique:**

Comprimé

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE91

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)  
Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

### Type d'autorisation:

---

#### Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

#### Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/11/2006

---

#### Site(s) de libération des lots du produit fini:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

#### Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

400953.00.00

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/12/2013

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0184/001

---

**États membres concernés:**

Allemagne Italie Luxembourg Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.