

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:

Portugal

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](#)
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:

12/01/2007

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

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autorité responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Numéro de l'autorisation:

51707

Date de modification du statut de l'autorisation:

1/06/2020

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

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.