

Rimifin 50 mg Tablets for dogs

Ovlašten

- Carprofen

Product identification

Naziv VMP-a:

Rimifin 50 mg Tablets for dogs

Rimifin Flavour 50 mg Tabletten für Hunde

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Kroz usta

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

50.00 miligram / 1.00 Tableta

Farmaceutski oblik:

Tableta

Withdrawal period by route of administration:

Kroz usta:

-

Dog

Kod anatomsko-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QM01AE91

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
Portuguese Romanian Slovenian Finnish Swedish Icelandic Norwegian

Status odobrenja:

Važće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u English

Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)
Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

10/11/2006

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Odgovorno tijelo:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Broj autorizacije:

400953.01.00

Datum promjene statusa odobrenja:

16/12/2013

Referentna država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Broj postupka:

IE/V/0184/002

Dotična država članica:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

ie-puar-mr-iev0184002-rimifin-50-mg-tablets-for-dogs-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046991>