

Rimifin 20 mg tablets for dogs

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rimifin 20 mg tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Írland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska
Aðeins fánlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Dagsetning markaðsleyfis:

2/06/2006

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10987/066/001

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/06/2006

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0184/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland Ítalía Lúxemborg Portúgal Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.