

Rofeniflex 20 mg Tablets for dogs

Viðurkennt

- Carprofen

Product identification

Heiti lyfs:

Rofeniflex 20 mg Tablets for dogs

Rofeniflex 20 mg Tablets for dogs

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Tafla

Lyfjaform:

Tafla

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hundur
-

ATC flokkun (dýralyf):

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Írland

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)
[Aðeins í boði í English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

[Aðeins í boði í English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

2/06/2006

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ábyrgt yfirvald:

Health Products Regulatory Authority

Markaðsleyfisnúmer:

VPA10987/067/001

Dagsetning leyfisbreytingar:

2/06/2006

Umsjónarland (RMS):

Írland

Númer verkferlis:

IE/V/0183/001

Þátttökulönd (CMS):

Þýskaland Bretland (Norður-Írland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047004>