

Rimadyl Palatable, 100mg, Žvýkáci tableta

Heimilað

- Carprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rimadyl Palatable, 100mg, Žvýkáci tableta

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Leið stjórnslu:

Til inntöku

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

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

Lyfjaform:

Tuggutafla

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

QM01AE91

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðeins fáanlegt í [tékkneska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/03/2003

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Belgium

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/023/03-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/03/2003

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.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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