Rimadyl Palatable, 50mg, Žvýkací tableta

Autorizzato

• Carprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rimadyl Palatable, 50mg, Žvýkací tableta

Principio attivo:

Disponibile solo in English

Specie di destinazione:

Cane

Via di somministrazione:

Uso orale

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in <u>English</u> 50.00 milligrammo(i) / 1.00 Compressa

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso orale:

. Cane

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE91

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Repubblica Ceca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Czech

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

Marketing authorisation date:

20/03/2003

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicines

Numero di autorizzazione:

96/025/03-C

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/03/2003

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000065215