

Rimadyl, 50 mg nārimistablett koertele

Registruotas

- Carprofen

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Rimadyl, 50 mg nārimistablett koertele

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Naudojimo būdas:

Vartoti per burną

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

50.00 miligramai / 1.00 Tabletė

Vaisto forma:

Kramtomoji tabletė

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AE91

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Galima įsigyti:

Estonia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Pateikiama tik [Estų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Zoetis Belgium

Rinkodaros leidimo data:

7/08/2003

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Belgium

Atsakinga institucija:

State Agency Of Medicines

Registracijos numeris:

1143

Registracijos statuso pasikeitimo data:

7/08/2003

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.