

# Rimadyl vet. 50 mg tyggetabletter

Awtorizzat

- Carprofen

## Informazzjoni dwar il-prodott

### Isem tal-mediċina:

Rimadyl vet. 50 mg tyggetabletter

### Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

### Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

### Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

## Dettalji tal-prodott

### Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)  
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

### Forma farmaċewtika:

Pillola li tomgħodha

### Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AE91

---

**Status legali tal-provvista:**

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Status tal-awtorizzazzjoni:**

Valid

---

**Awtorizzat fi:**

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibbli fi:**

Norway

---

**Deskrizzjoni tal-pakkett:**

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Norwegian](#)

---

## Tagħrif addizzjonali

**Tip ta' intitolament:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

---

**Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:**

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

---

**Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:**

Zoetis Animal Health ApS

---

**Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:**

11/05/2004

---

**Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:**

Zoetis Belgium

---

**Awtorità responsabbli:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Numru tal-awtorizzazzjoni:**

2002-00173

---

**Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:**

11/05/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.