

RIMADYL palatable tablets 50 mg pentru câini

Awtorizzat

- Carprofen

Product identification

Isem tal-mediċina:

RIMADYL palatable tablets 50 mg pentru câini

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

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

Forma farmaċewtika:

Pillola għall-ħalq

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

- **Dog**

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AE91

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli għal dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Disponibbli biss fi [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#)

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

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

22/01/2004

Siti ta' manifattura b'rilaaxx tal-lott:

Zoetis Belgium

Awtorità responsabbli:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

130159

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

2/05/2022

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000006328>