

Rimadyl smakelijke tabletten 50 mg voor honden

Toegelaten

- Carprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Rimadyl smakelijke tabletten 50 mg voor honden

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Hond

Toedieningsweg:

Oraal gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)
50.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Farmaceutische vorm:

Kauwtablet

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AE91

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Beschikbaar in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 14 tabletten.

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 20 tabletten.

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 100 tabletten.

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 50 tabletten.

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 60 tabletten.

Vierkante witte high density polyethyleen tablettencontainer afgesloten met een kindveiligepolypropyleen schroefdop. Verpakkingen van 30 tabletten

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis B.V.

Handelsvergunningsdatum:

31/07/2003

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 10022

Datum toelatingswijziging:

10/12/2013

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents