

# 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 SA

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents