

RIMADYL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

Geautoriseerd

- Carprofen

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

RIMADYL 50mg/ml ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Kat

Hond

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Subcutaan gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intraveneus gebruik:****• Kat**

- Not applicable. no withdrawal period

• Hond

- Not applicable. no withdrawal period

Subcutaan gebruik:**• Kat**

- Not applicable. no withdrawal period

• Hond

- Not applicable. no withdrawal period

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01A

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Griekenland

Package description:

Alleen beschikbaar in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Handelsvergunninghouder:

Zoetis Hellas S.A.

Marketing authorisation date:

3/02/1998

Productielocaties partijvrijgifte:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zoetis Belgium

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Toelatingsnummer:

81016/22-07-2022/K-0111803

Wijzigingsdatum status toelating:

22/07/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107745>