

# RIMADYL 100MG/TAB

## ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

Upoważniony

- Carprofen

### Product identification

**Nazwa leku:**

RIMADYL 100MG/TAB ΜΑΣΩΜΕΝΟ ΔΙΣΚΙΟ

**Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

**Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Droga podania:**

Podanie doustne

### Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Tabletki

**Postać farmaceutyczna:**

Tabletka do rozgryzania i żucia

**Withdrawal period by route of administration:****Podanie doustne:****• Dog**

- Not applicable. no withdrawal period

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01A

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

Dostępne wyłącznie w [Greek](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Hellas S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

23/01/2003

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Zoetis Belgium

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

82145/28-07-2022/K-0111806

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/07/2022

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000107776>