

File downloaded on 2026-04-14

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000010446>

# Rimadyl Palatable Tablets 100 mg tabletes suniem

Dopuszczony

- Carprofen

## Identyfikacja produktu

### **Nazwa leku:**

Rimadyl Palatable Tablets 100 mg tabletes suniem

### **Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### **Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### **Droga podania:**

Podanie doustne

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 Tabletka

### **Postać farmaceutyczna:**

Tabletka

---

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

QM01AE91

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Dostępne w:**

Latvia

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

Dostępne wyłącznie w [łotewski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Zoetis Belgium

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

26/04/2002

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Zoetis Belgium

---

**Organ odpowiedzialny:**

Food And Veterinary Service

---

**Numer pozwolenia:**

V/NRP/07/1686

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/04/2002

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Combined File of all Documents

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.