

# Rimifin 20 mg Tablets for dogs

Autorizado

- Carprofen

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Rimifin 20 mg Tablets for dogs

Rimifin 20 mg Tablets for dogs

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#)

[English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Via oral

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Comprimido

---

### Forma farmacêutica:

Comprimido

---

### Intervalo de Segurança por via de administração:

**Via oral:**

• **Dog**

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English

Disponível apenas em English



**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

2/06/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Número da autorização:**

VPA10987/066/001

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

2/06/2006

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0184/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Alemanha Itália Luxemburgo Portugal

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000047000>