

Rimifin 50 mg Tablets for dogs

Autorizat

- Carprofen

Product identification

Denumirea medicamentului:

Rimifin 50 mg Tablets for dogs

Rimifin 50 mg Tablets for dogs

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Câine

Calea de administrare:

Administrare orală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

50.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

Forma farmaceutică:

Comprimat

Withdrawal period by route of administration:

Administrare orală:

- Câine
-

Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)
Disponibile numai în [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Marketing authorisation date:

2/06/2006

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10987/066/002

Data modificării statusului autorizației:

2/06/2006

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

IE/V/0184/002

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046997>