

# Rimifin 20 mg Tablets for dogs

Autorizat

- Carprofen

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

Rimifin 20 mg Tablets for dogs

Rimifin 20 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](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 Comprimat

---

**Forma farmaceutică:**

Comprimat

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administrare orală:**

- Câine
-

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

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](#)

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:**

VPA10987/066/001

---

**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/0184/001

---

**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](http://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/600000047000>