

# Rimadyl Palatable 20 mg tablety pre psy

Oprávněný

- Carprofen

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Rimadyl Palatable 20 mg tablety pre psy

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Tableta

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QM01AE91

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Slovensko

---

**Dostupné v:**

Slovensko

---

**Opis balenia:**

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 180 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 100 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 60 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 50 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 30 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 20 tabliet.

Hranatá polyetylénová liekovka uzatvorená bezpečnostným polypropylénovým uzáverom. Veľkosti balenia: 14 tabliet.

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Taliansky](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Zoetis Ceska Republika s.r.o.

---

**Dátum registrácie lieku:**

29/11/2002

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Zoetis Belgium

---

**Zodpovedný orgán:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Číslo registrácie:**

96/070/02-S

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

29/11/2002

---

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

## Dokumenty

Combined File of all Documents