

# Rimifin 100 mg Tablets for dogs

Oprávnený

- Carprofen

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Rimifin 100 mg Tablets for dogs

Rimifin Flavour 100 mg Tabletten für Hunde

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

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

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Lieková forma:

Tableta

OM01AE91

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

## Valid

Nemecko

[illegible]

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

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

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

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### **Dátum registrácie lieku:**

10/11/2006

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Číslo registrácie:**

400953.02.00

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

16/12/2013

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0184/003

---

**Dotknuté členské štáty:**

Nemecko Taliansko Luxembursko Portugalsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.