

Rimadyl 20 mg tablets for dogs /Rimadyl 50 mg tablets for dogs /Rimadyl 100 mg tablets for dogs

Oprávněný

- Carprofen
- Carprofen
- Carprofen

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Rimadyl 20 mg таблетки за кучета/Rimadyl 50 mg таблетки за кучета/Rimadyl 100 mg таблетки за кучета

Rimadyl 20 mg tablets for dogs /Rimadyl 50 mg tablets for dogs /Rimadyl 100 mg tablets for dogs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

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](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

Dostupné len v [English](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

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:

Bulharsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#)

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

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Belgium

Dátum registrácie lieku:

15/07/2007

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Belgium

Zodpovedný orgán:

Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

0022-1758

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/07/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Označenie obalu

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