

# Eurofen 20 mg Tablets for Dogs

Pooblašeno

- Carprofen

## Product identification

### Ime zdravila:

Eurofen 20 mg Tablets for Dogs  
Rimifin 20 mg Tabletten für Hunde

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)  
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

Peroralna uporaba

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)  
20.00 milligram(s) / 1.00 Tableta

### Farmacevtska oblika:

Tableta

### Withdrawal period by route of administration:

**Peroralna uporaba:**

- 

**Dog**

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**QM01AE91

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

**Status dovoljenja:**Valid

---

**Authorised in:**Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)  
Na voljo samo v [English](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### Marketing authorisation date:

28/06/2011

---

### Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

---

### Pristojni organ:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

### Številka dovoljenja :

401439.00.00

---

### Datum spremembe statusa dovoljenja:

11/07/2016

---

### Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Številka postopka:

IE/V/0266/001

---

**Zadevne države članice:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000046994>