

Rimadyl 100 mg okusne, žvečljive tablete za pse

Pooblaščno

- Carprofen

Product identification

Ime zdravila:

Rimadyl 100 mg okusne, žvečljive tablete za pse

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

Žvečljiva 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:

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 180 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 100 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 60 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 50 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 30 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 20 tablet.

Pravokotna platenka iz zelo kompaktnega polietilena s polipropilenskim zapiralom, varnim pred otroki. Platenke: 14 tablet.

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Zoetis Belgium

Marketing authorisation date:

14/07/2005

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Zoetis Belgium

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja :

NP/V/0300/004

Datum spremembe statusa dovoljenja:

14/07/2005

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000019326>