

Rimifin 20 mg tablets for dogs

Godkänd

- Carprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Rimifin 20 mg tablets for dogs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Hund

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
20.00 milligram(s) / 1.00 Tablett

Läkemedelsform:

Tablett

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AE91

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Godkännandedatum:

2/06/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Limited

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10987/066/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2006

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0184/001

Berörda medlemsstater:

Tyskland Italien Luxemburg Portugal Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.