

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorizovaný

- Romifidine hydrochloride

Product identification

Název léčivého přípravku:

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses
Rominervin vet, 10 mg/ml süstelahus hobustele

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kůň

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intravenózní podání:**• Kůň**

- Maso. 6 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QN05CM93

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

8/10/2018

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Odpovědný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

2116

Datum změny stavu registrace:

8/10/2018

Referenční členský stát:

Nizozemsko

Číslo postupu:

NL/V/0318/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Česko Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Finsko Francie Německo Maďarsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Norsko Polsko Portugalsko
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033584>