

# 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 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

### **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:**

Irsko

---

**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:**

26/10/2018

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Odpovědný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10475/040/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

26/10/2018

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033627>