

Romefen Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Autoriseret

- Ketoprofen
- Ketoprofen
- Ketoprofen

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Romefen Vet. 100 mg/ml injektionsvæske, opløsning

Romefen Vet. injektionsvæske, opløsning 100 mg/ml

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Intravenøs anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Kvæg

- Meat and offal. 4 dag
- Meat and offal. 4 dag
- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

-

Hest

Intravenøs anvendelse:

-

Hest

-

Kvæg

- Meat and offal. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag
- Meat and offal. 1 dag

-

Svin

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AE03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

100 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

50 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

250 ml injektionsvæske, opløsning, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Sante Animale

Dato for markedsføringstilladelse:

10/09/1996

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Merial

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

14951

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

10/09/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055792>