

Rifen 100 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Rifen 100 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine
Ketovet vet 100 mg/ml injektioneste, liuos

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind
Schwein
Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 3 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Milch. 0 Stunde
- Fleisch und Innereien. 1 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Finnland

Verfügbar in:

Finnland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Vetviva Richter GmbH

Zulassungsdatum:

2/06/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

24043

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/06/2008

Referenzmitgliedstaat:

Österreich

Verfahrensnummer:

AT/V/0002/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland
Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Niederlande Polen Portugal
Slowakei Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

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

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.