

# Romefen PR 100 mg/ml Injektionslösung Pferde und Rinder

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Romefen PR 100 mg/ml Injektionslösung Pferde und Rinder

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Pferd

Rind

---

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intravenöse Anwendung:**

- 

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

Stuten, von denen Milch als Lebensmittel gewonnen werden soll, sind von der Anwendung auszuschließen.

---

**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:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

(ID3) 50 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ II) mit 50 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium)

(ID4) 100 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ II) mit 100 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium)

(ID5) 250 Milliliter: Umkarton (Pappe) mit 1 Durchstechflasche (Glas Typ II) mit 250 Milliliter, verschlossen mit Bördelkappe (Aluminium)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Tiergesundheit GmbH

---

**Zulassungsdatum:**

21/10/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

Merial

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

26444.01.01

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/08/2003

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente