

# Romefen 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Romefen 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

### 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**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

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

- 

**Pferd**

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

---

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

QM01AE03

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

100 ml Typ II-Braunglasflasche mit Chlorobutylstopfen.

100 ml braune Mehrschichtenplastikflasche (Polypropylen/Klebstoff/Ethylen-Vinyl-Alkohol-Schicht/Klebstoff/ Polypropylen) mit Bromobutylstopfen.

250 ml Typ II-Braunglasflasche mit Chlorobutylstopfen.

250 ml braune Mehrschichtenplastikflasche (Polypropylen/Klebstoff/Ethylen-Vinyl-Alkohol-Schicht/Klebstoff/ Polypropylen) mit Bromobutylstopfen.

50 ml Typ II-Braunglasflasche mit Chlorobutylstopfen.

50 ml braune Mehrschichtenplastikflasche (Polypropylen/Klebstoff/Ethylen-Vinyl-Alkohol-Schicht/Klebstoff/ Polypropylen) mit Bromobutylstopfen.

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Sante Animale

---

**Zulassungsdatum:**

1/03/1994

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-00209

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

1/03/1994

---

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

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

at-puar-600000075836-np-roemefen-de.pdf