

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Εγκριμένο

- Ketoprofen

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Άλογο

Βοοειδή

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Ενδοφλέβια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα

Ενδοφλέβια χρήση:

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Βοοειδή

- Γάλα. 0 Ημέρα
- Meat and offal. 4 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 4 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QM01AE03

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Sweden

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Διατίθεται μόνο σε Σουηδικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Ceva Sante Animale

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

28/05/1993

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Merial

Ceva Sante Animale
Oriola Sweden AB

Αρμόδια αρχή:

Swedish Medical Products Agency

Αριθμός έγκρισης:

11838

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

28/05/1993

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.