

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

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 3 Día

•

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 1 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

4/07/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

104010

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/07/2008

Estado miembro de referencia:

Austria

Número de procedimiento:

AT/V/0002/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Italia Letonia Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia
España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

at-puar-atv0002001-mr-rifen-en.pdf