

Romefen PR 100 mg/ml Injektionslösung Pferde und Rinder

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Romefen PR 100 mg/ml Injektionslösung Pferde und Rinder

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

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 intravenosa:**

-

Caballos

- Milk. no withdrawal period

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

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Disponibile únicamente en [German](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

21/10/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Sante Animale

Merial

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

26444.01.01

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/08/2003

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.