

Romefen vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Romefen vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn

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

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

-

Bovino

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

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

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

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Islandia

Disponible en:

Islandia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

Disponible únicamente en [Icelandic](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Sante Animale

Fecha de autorización de comercialización:

1/10/1995

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Merial

Ceva Sante Animale

Autoridad responsable:

Icelandic Medicines Agency

Número de autorización:

930245

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/07/2011

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

Documentos

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Etiquetado

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