

Rifen 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and swine

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Рифен 100 мг/мл инжекционен разтвор за коне, говеда и свине
Rifen 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and swine

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos
Bovino
Porcino

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:

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día milk 0 day

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

Vía intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día milk 0 day

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:

Bulgaria

Disponible en:

Bulgaria

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Vetviva Richter GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

1/07/2007

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Bulgarian Food Safety Authority

Número de autorización:

0022-1855

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/09/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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.