

# Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorizado

- Romifidine hydrochloride

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses  
Rominervin 10 mg/mL soluzione iniettabile per cavalli

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [Inglés](#)

**Especies de destino:**

Caballos

**Vía de administración:**

Vía intravenosa

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [Inglés](#)  
10.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intravenosa:****• Caballos**

- Meat and offal. 6 Día

---

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

QN05CM93

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Portugués](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Italia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

---

## Additional information

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/01/2019

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

105160

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/01/2019

---

**Estado miembro de referencia:**

Países Bajos

---

**Número de procedimiento:**

NL/V/0318/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Hungría Islandia Irlanda Italia Letonia Lituania  
Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033620>