

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

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 3 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Lait. 0 hour
- Viande et abats. 1 day

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Disponible en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetviva Richter GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

1/03/2010

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetviva Richter GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

401292.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/02/2013

État membre de référence:

Autriche

Numéro de procédure:

AT/V/0002/001

États membres concernés:

Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.