

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Engedélyezett

- Ketoprofen

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

ló
szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás
Intravénás alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Oldatos injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**Intramuscularis alkalmazás:**

-

ló

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

Intravénás alkalmazás:

-

ló

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

szarvasmarha

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

sertés

- Meat and offal. 4 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QM01AE03

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Sweden

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

Csak itt érhető el [Swedish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva Sante Animale

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

28/05/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Merial

Ceva Sante Animale
Oriola Sweden AB

Felelős hatóság:

Swedish Medical Products Agency

Engedély száma:

11838

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

28/05/1993

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.