

Romefen vet. ineksjonsvæske, oppløsning 100 mg/ml

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Romefen vet. ineksjonsvæske, oppløsning 100 mg/ml

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í enska

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Noregur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Norwegian

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

2/05/1994

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Norwegian Medical Products Agency

Markaðsleyfisnúmer:

0000-07975

Dagsetning á breytingu stöðu:

2/05/2009

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.