

Rominervin vet 10 mg/ml stungulyf, lausn handa hrossum

Heimilað

- Romifidine hydrochloride

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Rominervin vet 10 mg/ml stungulyf, lausn handa hrossum

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í bláæð:

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 6 dagar

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

QN05CM93

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ísland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/09/2018

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/18/008/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/09/2018

Umsjónarland (RMS):

Holland

Ferilsnúmer:

NL/V/0318/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Finnland
Frakkland Þýskaland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen
Lúxemborg Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn
Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

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