

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

Autorizzato

- Ketoprofen

Product identification

Denominazione del medicinale:

Rifen 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and pigs
Rifen 100 mg/ml - Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Suino
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:**Uso intramuscolare:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 3 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Irlanda

Available in:

Irlanda

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Vetviva Richter GmbH

Marketing authorisation date:

23/04/2010

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA23462/001/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/04/2010

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

AT/V/0002/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Italia Lettonia Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia
Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000015283>