

ROMEFEN 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Non
autorizzato

- KETOPROFEN

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

ROMEFEN 1% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cane

Gatto

Via di somministrazione:

Uso sottocutaneo

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 grammo(i) / 100.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso sottocutaneo:

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

-

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

Uso intramuscolare:

-

Cane

- non applicabile. no withdrawal period

-

Gatto

- non applicabile. no withdrawal period

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

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale soggetto a prescrizione medica

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Disponibile solo in [English](#) [Portuguese](#)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva Hellas LLC

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/05/1994

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Merial

Ceva Sante Animale

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

56330/11-08-2010/K-0088601

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

28/12/2022

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