

File downloaded on 2026-04-29

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000015311>

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

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 3 giorno

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 ora

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno

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

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Polonia

Disponibile in:

Polonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/11/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numero di autorizzazione:

2231

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/11/2012

Stato membro di riferimento:

Austria

Numero di procedura:

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Foglio illustrativo

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

at-puar-atv0002001-mr-rifen-en.pdf

at-puar-atv0002001-mr-rifen-en.pdf