

Romefen 5 mg comprimidos para cães e gatos

Mhux
awtorizzat

- Ketoprofen

Product identification

Isem tal-mediċina:

Romefen 5 mg comprimidos para cães e gatos

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 Tablet

Forma farmaċewtika:

Pillola

Withdrawal period by route of administration:**Użu orali:**

-

Dog

-

Cat

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QM01AE03

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Revoked

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Ceva Saude Animal Produtos Farmaceuticos E Immunologicos Lda.

Awtorità responsabbli:

Directorate General For Food And Veterinary

Numru tal-awtorizzazzjoni:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 51100

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

1/03/2022

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097892>