

File downloaded on 2026-07-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000006482>

ROFLAVOL

- Cloprostenol

Awtorizzat

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

ROFLAVOL

Sustanza attiva:

- Disponibbli biss fi [Inglis](#)

Speċifi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

- Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek Dani](#) [Ġermani](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Inglis](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeri](#) [Olandi](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandi](#) [Fini](#) [Iżlandi](#) [Norwegian](#)
- Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek Dani](#) [Ġermani](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Inglis](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeri](#) [Olandi](#) [Rumen](#) [Finlandi](#) [Fini](#) [Iżlandi](#) [Norwegian](#)
- Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek Dani](#) [Ġermani](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Inglis](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeri](#) [Olandi](#) [Rumen](#) [Finlandi](#) [Fini](#) [Iżlandi](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

- Użu għal iol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

- Disponibbli biss fi [Inglis](#)
0.25
milligram(s)
/
1.00
millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

- Soluzzjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rotta tal-għoti:

- Użu għal iol-muskoli
 - Cattle
 - Milk

- 0
day
- Meat and offal
- 0
day
- Horse
 - Meat and offal
 - 0
day
- Pig
 - Meat and offal
 - 0
day

Kodi?i veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

- QG02AD90

Status legali tal-provvista:

Din l-informazzjoni mhijiex disponibbli g?al dan il-prodott.

Status tal-awtorizzazzjoni:

- Valid

Awtorizzat fi:

- Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [?ek](#) [?ermani](#) [Estonjan](#) [Ingli?](#) [Fran?i?](#) [Taljan](#) [Litwan](#) [Olandi?](#) [Portugi?](#) [Rumen](#) [Slovakk](#) [?vedi?](#) [I?landi?](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

- Disponibbli biss fi [Rumen](#)

Tag?rif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

- Disponibbli biss fi [Ingli?](#) [Fran?i?](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandi?](#) [?vedi?](#) [I?landi?](#) [Norwegian](#)

Ba?i ?uridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

- Disponibbli biss fi [Ingli?](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni g?at-tqeg?id fis-suq:

- Romvac Company S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni g?all-kummer?jalizzazzjoni:

- 29/11/2006

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

- Romvac Company S.A.

Awtorità responsabbli:

- Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numru tal-awtorizzazzjoni:

- 150038

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

- 28/01/2015

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

Dokumenti

Informazzjoni dwar il-prodott

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f' din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b'lingwa oħra hawn taħt.

[Lingwi oħra \(1\)](#)

Rumen (PDF)

Ippubblikat fuq: 8/11/2021

[Niżżeļ](#)