

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Milk. 0 day
- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AE03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Beschikbaar in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Alleen beschikbaar in [Zweeds](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

28/05/1993

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merial
Ceva Sante Animale
Oriola Sweden AB

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

11838

Datum toelatingswijziging:

28/05/1993

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.