

# Romefen vet. 100 mg/ml injectioneste, liuos

Geautoriseerd

- Ketoprofen

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

Romefen vet. 100 mg/ml injectioneste, liuos

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Paard  
Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intraveneus gebruik  
Intramusculair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

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

- 

**Paard**

- Meat and offal. 4 day

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

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

- 

**Varken**

- Meat and offal. 4 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)****:**QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**Valid

---

**Authorised in:**Finland

---

**Package description:**Alleen beschikbaar in [Finnish](#)

Alleen beschikbaar in [Finnish](#)  
Alleen beschikbaar in [Finnish](#)  
Alleen beschikbaar in [Finnish](#)  
Alleen beschikbaar in [Finnish](#)  
Alleen beschikbaar in [Finnish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Ceva Sante Animale

---

### **Marketing authorisation date:**

6/03/1995

---

### **Productielocaties partijvrijgifte:**

Ceva Sante Animale  
Merial

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Finnish Medicines Agency

---

### **Toelatingsnummer:**

11726

---

### **Wijzigingsdatum status toelating:**

6/03/1995

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057035>