

# Rifen 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and swine

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Rifen 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle and swine

---

**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

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

•

**Paard**

- Meat and offal. 4 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 4 day milk 0 day

•

**Varken**

- Meat and offal. 4 day

**Intraveneus gebruik:**

•

**Paard**

- Meat and offal. 1 day

•

**Rund**

- Meat and offal. 1 day milk 0 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:**

Bulgarije

---

**Beschikbaar in:**

Bulgarije

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## 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](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Handelsvergunningsdatum:**

1/07/2007

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**

0022-1855

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/09/2012

---

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

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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.