

Rominervin 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Geautoriseerd

- Romifidine hydrochloride

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Rominervin 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Rominervin 10 mg/ml Solution injectable

Rominervin 10 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

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

- Meat and offal. 6 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QN05CM93

Afleverstatus:

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

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrondslag productvergunning:

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

Handelsvergunninghouder:

Le Vet. Beheer B.V.

Marketing authorisation date:

27/03/2019

Productielocaties partijvrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V540435

Wijzigingsdatum status toelating:

27/03/2019

Rapporterende lidstaat:

Nederland

Procedurenummer:

NL/V/0318/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Finland
Frankrijk Duitsland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen
Luxemburg Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje
Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000033614>