

RIFEN

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

RIFEN

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

hest

gris

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag

-

hest

- Slakt. 1 dag

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Melk. 0 dag

- Slakt. 4 dag

-

hest

- Slakt. 4 dag

-

gris

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Tilgjengelig i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Vetviva Richter GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

24/10/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Vetviva Richter GmbH

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

230042

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/05/2025

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.