

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Autorisert

- Romifidine hydrochloride

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Rominervin 10 mg/ml Solution for Injection for Horses

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

hest

Administrasjonsvei:

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intravenøs bruk:

-

hest

- Slakt. 6 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QN05CM93

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IS

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Le Vet. Beheer B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

7/09/2018

Tilvirker for batchfrigivelse:

Produlab Pharma B.V.

Ansvarlig myndighet:

Icelandic Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

IS/2/18/008/01

Status for endring av markedsføringstillatelse:

7/09/2018

Referanse medlemsstat:

NL

Prosedyrenummer:

NL/V/0318/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR CZ DK EE FI FR DE HU IS Irland IT LV LT LU NO PL
PT RO SI SI ES SE

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