

# RIFEN

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

RIFEN

---

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

**Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

**Via de administração:**

Via intravenosa

Via intramuscular

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### **Forma farmacêutica:**

Solução injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 dia

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 1 dia

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Cattle**

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

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 4 dia

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 4 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Roménia

---

**Disponibilidade:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em romeno

Disponível apenas em romeno

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

24/10/2006

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Vetviva Richter GmbH

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

230042

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

27/05/2025

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.