

RIFEN

Autorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

RIFEN

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 4 zi

-

Cal

- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE03

Statusul legal privind eliberarea:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest produs.

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

România

Disponibil în:

România

Descrierea ambalajului:

Cutie de carton X 1 flacon, tip II pull of - flip of X 50 ml.

Cutie de carton X 1 flacon, tip II pull of - flip of X 100 ml.

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Vetviva Richter GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/10/2006

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Vetviva Richter GmbH

Autoritatea responsabilă:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Numărul autorizației:

230042

Data modificării statusului autorizației:

27/05/2025

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Combined File of all Documents