

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Autorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Romefen vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Cal

Bovine

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

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 intramusculară:**

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Bovine

- Lapte. 0 zi
- Carne și organe. 4 zi

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedează Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Sweden

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Disponibile numai în Suedează

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedează Islandeză Norwegian

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în Engleză Franceză Italiană Letonă Norwegian

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

28/05/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Merial

Ceva Sante Animale

Oriola Sweden AB

Autoritatea responsabilă:

Swedish Medical Products Agency

Numărul autorizației:

11838

Data modificării statusului autorizației:

28/05/1993

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

Documente

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.