

Ketofen 10%, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, hobustele

Разрешен

- Ketoprofen

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ketofen 10%, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, hobustele

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 day

-

свиня

- Meat and offal. 4 day

Интравенозно приложение:

-

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 day

-

кон

- Meat and offal. 4 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AE03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#)
[Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Налично само в [Естонски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Ceva Sante Animale

Дата на разрешение за търговия:

3/10/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Ceva Sante Animale

Merial

Отговорен орган:

State Agency Of Medicines

Номер на разрешението за търговия:

1093

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

3/10/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.