

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Ketoprofen

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

NEFOTEK 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

### Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Léková forma:

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- 

**Prase**

- Maso. 4 day

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- 

**Kůň**

- Maso. 4 day

- 

**Skot**

- Mléko. 0 hour

- 

**Kůň**

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Francie

---

**Dostupné v:**

Francie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Datum registrace:**

20/12/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Příslušný orgán:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Registrační číslo:**

FR/V/2942366 4/2011

---

**Datum změny stavu registrace:**

16/01/2017

---

**Referenční členský stát:**

Španelsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0176/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Česko Dánsko Francie Německo Maďarsko Irsko Itálie  
Nizozemsko Polsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na  
adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016958>