

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Registrováno

- Ketoprofen

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**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:**

Injekční roztok

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Intramuskulární podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 0 hour

- 

**Prase**

- Maso. 4 day

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 0 hour

**Intravenózní podání:**

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 0 hour

- 

**Kůň**

- Maso. 4 day

- Mléko. no withdrawal period

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

- 

**Skot**

- Maso. 4 day

- Mléko. 0 hour

- 

### **Kůň**

- Maso. 4 day
- 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:**

Irsko

---

### **Dostupné v:**

Irsko

---

### **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:**

10/02/2012

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Registrační číslo:**

VPA10516/005/001

---

**Datum změny stavu registrace:**

10/02/2012

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**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.

Combined File of all Documents

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