

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Registrováno

- Ketoprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Ketodolor, 100 mg/ml süstelahus veistele, sigadele, hobustele

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

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 1 day

-

Kůň

- Maso. 1 day

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

QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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:

Le Vet. Beheer B.V.

Datum registrace:

17/06/2013

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Produlab Pharma B.V.

Příslušný orgán:

State Agency Of Medicines

Registrační číslo:

1775

Datum změny stavu registrace:

17/06/2013

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0621/001

Dotčený členský stát:

Rakousko [Belgie](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Maďarsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Malta Polsko Portugalsko Rumunsko

Slovensko Španelsko Švédsko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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