

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Registrováno

- Ketoprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární 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

- Mléko. no withdrawal period zero hours

- Maso. 2 day

-

Prase

- Maso. 2 day

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

QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Nizozemsko

Dostupné v:

Nizozemsko

Popis balení:

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v Dutch

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

Dostupné pouze v [Dutch](#)

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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum registrace:

1/05/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Příslušný orgán:

Medicines Evaluation Board

Registrační číslo:

REG NL 111874

Datum změny stavu registrace:

26/05/2021

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

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