

Fenleve 10, 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για άλογα βοοειδή και χοίρους

Autorizovaný

- Ketoprofen

Product identification

Název léčivého přípravku:

Fenleve 10, 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για άλογα βοοειδή και χοίρους

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Kůň

Způsob podání:

Intravenózní podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Withdrawal period by route of administration:**Intravenózní podání:****• Skot**

- Maso. 0 day

- Milk. 0 hour

• Kůň

- Maso. 4 day

- Milk. 0 hour

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Řecko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

K dispozici pouze v [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/03/2021

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Fatro S.p.A.

Odpovědný orgán:

National Organization For Medicines

Registrační číslo:

16953/01-04-2021/K-0244201

Datum změny stavu registrace:

30/11/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098647>