

Ketosan, 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Autoriseret

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ketosan, 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle and Pigs

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Kvæg

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 4 dag

-

Svin

- Meat and offal. 5 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AE03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Interchemie Werken De Adelaar B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/08/2018

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 48659/4000

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

24/12/2018

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

NL/V/0240/001

Berørte medlemsstater:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.