

FINDOL 10%, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per equini, suini, bovini

Autoriseret

- Ketoprofen

Product identification

Lægemidlets navn:

FINDOL 10%, 100 mg/ml, soluzione iniettabile per equini, suini, bovini

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kvæg
Svin
Hest

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse
Intravenøs anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær anvendelse:****• Kvæg**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 4 day

• Svin

- Meat and offal. 4 day

• Hest

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

Intravenøs anvendelse:**• Kvæg**

- Milk. 0 hour
- Meat and offal. 0 day

• Hest

- Milk. 0 hour
 - Meat and offal. 4 day
-

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QM01AE03

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)
Kun tilgængelig på [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Marketing authorisation date:

5/05/1995

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Vetem S.p.A.

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Health

Markedsføringstilladelsesnummer:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

9/06/2010

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090835>