

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml

Zugelassen

Injektionslösung für Rinder,

Pferde und Schweine

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:
Österreich

Packungsbeschreibung:
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:
Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:
Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:
Bioveta a.s.

Zulassungsdatum:
12/04/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:
Bioveta a.s.

Zuständige Behörde:
Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:
842117

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:
12/04/2024

Referenzmitgliedstaat:
Tschechische Republik

Verfahrensnummer:
CZ/V/0183/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Bulgarien Frankreich Griechenland Ungarn Polen Rumaenien
Slowakei

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung