

# KETOFEN 10 % (w/v) injekčný roztok

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KETOFEN 10 % (w/v) injekčný roztok

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

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

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag     Milk: zero days

- 

**Pferd**

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

Do not use in animals from which milk is produced for human consumption.

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE03

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Slowakei

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

Verfügbar nur in slowakisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

---

**Zulassungsdatum:**

21/08/2000

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Merial

Ceva Sante Animale

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/092/00-S

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/08/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.