

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**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 Stunde

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Stunde

### **intravenöse Anwendung:**

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Stunde

- 

#### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

#### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Stunde

•

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk 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:**

Dänemark

---

### **Verfügbar in:**

Dänemark

---

### **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

9/01/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

48696

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/01/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0176/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Tschechische Republik Dänemark Frankreich Deutschland  
Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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