

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Ketoprocen 100 mg/ml oldatos injekció lovak, szarvasmarhák és sertések részére
A.U.V.

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Rind

- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Milch. 0 Stunde

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

QM01AE03

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Ungarn

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:

Cenavisa S.L.

Zulassungsdatum:

15/11/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Cenavisa S.L.

Zuständige Behörde:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Zulassungsnummer:

3829/X/16 NÉBIH ÁTI

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/11/2016

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0267/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Estland Griechenland Ungarn Italien Lettland Litauen
Polen Portugal Rumänien

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0267001-dcp-ketoprocen-100-mg-ml--solution-for-injection-en.pdf