

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Pferd

Rind

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:

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

- Milch. 0 Stunde

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Stunde

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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:

Schweden

Verfügbar in:

Schweden

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

Verfügbar nur in schwedisch

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:

Orion Corporation

Zulassungsdatum:

24/10/2003

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Swedish Medical Products Agency

Zulassungsnummer:

19388

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2003

Referenzmitgliedstaat:

Finnland

Verfahrensnummer:

FI/V/0101/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Estland Frankreich Ungarn
Lettland Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Rumaenien
Slowakei Slowenien Schweden

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

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