

KETOFARM 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Autorisiert

- Ketoprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

KETOFARM 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Pferd

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

- Milch. 0 Stunde

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

QM01AE03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Spanien

Available in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

4/09/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Fatro S.p.A

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2618 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/09/2012

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

Documents

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.

es-puar-ketofarm-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055309>