

Ketofen, 100 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła i świń

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ketofen, 100 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła i świń

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

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Pferd

- Alle Zielgewebe. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

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

QM01AE03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Polen

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Zulassungsdatum:

25/03/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Merial

CEVA SANTE ANIMALE

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1260

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/03/2002

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

Dokumente

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.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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