

Ketoprosol 100 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ketoprosol 100 mg/ml Injektionslösung für Pferde, Rinder und Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Pferd

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:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Not to be used in mares producing milk for human consumption.

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

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:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zulassungsdatum:

23/05/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401555.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/02/2018

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0166/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Ungarn Italien

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 11/10/2024

[Herunterladen](#)

2401555-paren-20221017.pdf