

Ketosol-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Ketosol-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
Ketochemie 100 mg/ml injektioneste, liuos

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
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

intravenöse Anwendung:

-

Rind

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

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

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

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:

Finnland

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zulassungsdatum:

22/03/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Zuständige Behörde:

Finnish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

39835

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

22/03/2022

Referenzmitgliedstaat:

Estland

Verfahrensnummer:

EE/V/0102/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik
Dänemark Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Lettland Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien 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.