

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

Autorisiert

- Ketoprofen

Product identification

Name des Arzneimittels:

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine
Comforion Vet 100 mg/ ml roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła i świń

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Pferd
Rind
Schwein

Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung
intramuskuläre 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:**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

Abgaberegellung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Polen

Available in:

Polen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [Polish](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

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:

Orion Corporation

Marketing authorisation date:

18/10/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Orion Corporation

Vetviva Richter GmbH

Zuständige Behörde:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Zulassungsnummer:

1852

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/2012

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

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000024356>