

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

- 

### **Caballos**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

### **código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AE03

---

### **Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Hungría

---

### **Disponible en:**

Hungría

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/02/2012

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Número de autorización:**

3092/X/12 MgSzH ÁTI

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/02/2012

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0176/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Francia Alemania Hungría  
Irlanda Italia Países Bajos Polonia Eslovaquia Eslovenia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.