

NEFOTEK 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS Y PORCINO

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

NEFOTEK 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS Y PORCINO

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible 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:

España

Disponible en:

España

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:

18/01/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2434 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/01/2012

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 3/07/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 8/09/2025

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 3/07/2024

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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