

NEKOVALL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NEKOVALL 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

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

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponibile 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:

Caja con 15 viales de polipropileno de 250 ml

Caja con 1 vial de polipropileno de 250 ml

Caja con 10 viales de polipropileno de 100 ml

Caja con 1 vial de polipropileno de 100 ml

Caja con 10 viales de vidrio de 100 ml

Caja con 1 vial de vidrio de 100 ml

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:

Mevet S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/05/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Mevet S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

2153 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

3/05/2010

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

es-puar-nekovall-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf