

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Caballos

Bovino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s)/Mililitro / 1.00 Miligramo(s)/Mililitro

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

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

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 4 Día

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:

Polonia

Disponible en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

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:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

5/07/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

2550

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/07/2016

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

Documentos

Etiquetado

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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