

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

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Bovino

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

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 intravenosa:

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

- Milk. 0 Hora(s)

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

-

Porcino

- 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 [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:

Orion Corporation

Fecha de autorización de comercialización:

18/10/2012

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Orion Corporation

Vetviva Richter GmbH

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

1852

Fecha de modificación del estado de la autorización:

18/10/2012

Estado miembro de referencia:

Finlandia

Número de procedimiento:

FI/V/0101/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Bulgaria Croacia República Checa Estonia Francia Hungría Letonia
Lituania Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia Eslovenia Suecia

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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