

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Volitatud

- Ketoprofen

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

veis

sig

hobune

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Intravenoosne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intramuskulaarne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 0 hour

-

sig

- liha ja söödavad koed. 4 day

-

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 0 hour

Intravenoosne:

-

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 0 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. no withdrawal period

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

-

veis

- liha ja söödavad koed. 4 day

- piim. 0 hour

-

hobune

- liha ja söödavad koed. 4 day
- piim. no withdrawal period

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

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QM01AE03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Taani

Saadaval:

Taani

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Vetpharma Animal Health S.L.

Müügiloa kuupäev:

9/01/2012

Partii vabastamise tootmiskohad:

Industrial Veterinaria S.A.

Vastutav asutus:

Danish Medicines Agency

Müügiloa number:

48696

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

9/01/2012

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloamenetluse number:

ES/V/0176/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Tšehhi Taani Prantsusmaa Saksamaa Ungari Iirimaa Itaalia
Holland Poola Slovakkia Sloveenia Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.