

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Nefotek 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

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

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

•

Cheval

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

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

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetpharma Animal Health S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

19/01/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

8-01039

Date de modification du statut de l'autorisation:

19/01/2012

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0176/001

Etats membres concernés:

Autriche Belgique Tchéquie Danemark France Allemagne Hongrie Irlande Italie Pays-Bas Pologne Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.