

Coxofen 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection
Coxofen 100 mg/ml Oplossing voor injectie
Coxofen 100 mg/ml Solution injectable
Coxofen 100 mg/ml Injektionslösung

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance active / 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

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- 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:

Belgique

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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:

26/01/2012

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

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V410252

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/01/2012

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0176/001

États 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

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 22/03/2022

[Télécharger](#)

Etiquetage

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016933>