

# 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 injekční roztok pro skot, koně a prasata, 100mg/ml, Injekční roztok

### 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:**

Tchéquie

---

**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:**

5/03/2012

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/033/12-C

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

24/02/2017

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

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.

## Etiquetage

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.