

# NEFOTEK 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

NEFOTEK 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS EQUINS ET PORCINS

---

**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:**

France

---

**Disponible en:**

France

---

**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:**

20/12/2011

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

FR/V/2942366 4/2011

---

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

16/01/2017

---

**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

français (PDF)

Publié le: 18/06/2024

Télécharger

Notice

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

Etiquetage

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

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

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