Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000024367

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine



Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine Comforion vet. 100 mg/ml Injektionsvätska, lösning

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Cheval

Bovins

Porc

Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en <u>Anglais</u> 100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intraveineuse:

Cheval

- Viande et abats. 4 day

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

- Lait. 0 hour

•

Bovins

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

Voie intramusculaire:

Bovins

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

•

Porc

- Viande et abats. 4 day

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

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en: Suède Disponible en: Suède **Description des conditionnements:** Disponible uniquement en Swedish Disponible uniquement en Swedish Disponible uniquement en Swedish Disponible uniquement en Swedish 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: **Orion Corporation** Date de l'autorisation de mise sur le marché: 24/10/2003 Site(s) de libération des lots du produit fini: **Orion Corporation** Vetviva Richter GmbH Autorité responsable:

Swedish Medical Products Agency

Numéro de l'autorisation:

19388

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/10/2003

État membre de référence: Finlande
Numéro de procédure: FI/V/0101/001
États membres concernés: Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Estonie France Hongrie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Roumanie Slovaquie Slovénie Suède
Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site <u>www.adrreports.eu/vet</u>
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.