

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

Autorisé

- 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 Anglais
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 événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.