

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc
Cheval
Bovins

Voie d'administration:

Voie intraveineuse
Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intraveineuse:**

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

- Lait. 0 day

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Tous les tissus éligibles. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovins

- Lait. 0 day

- 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:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

Disponible uniquement en [Polish](#)

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:

Fatro S.p.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/2016

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

Fatro S.p.A.

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2550

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/07/2016

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

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

Notice

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

Résumé des caractéristiques du produit

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