

Dolovet vet 160 mg/g poudre orale pour bovins

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Dolovet vet 160 mg/g poudre orale pour bovins

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
160.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forme pharmaceutique:

Poudre orale

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day

- Lait. 0 day

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

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Luxembourg

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)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](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetcare Oy

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2007

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

Galena Pharma Oy

Autorité responsable:

Ministry Of Health And Social Security

Numéro de l'autorisation:

V 455/07/06/0914

Date de modification du statut de l'autorisation:

14/03/2008

État membre de référence:

Finlande

Numéro de procédure:

FI/V/0104/001

États membres concernés:

Autriche Danemark Hongrie Islande Italie Luxembourg Pays-Bas Norvège
Pologne Slovaquie Espagne

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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