

Fenleve 10, 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για άλογα βοοειδή και χοίρους

Ovlašten

- Ketoprofen

Product identification

Naziv VMP-a:

Fenleve 10, 100 mg/ml, ενέσιμο διάλυμα για άλογα βοοειδή και χοίρους

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intravenski

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

100.00 miligram / 1.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intravenski:

• **Cattle**

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 sat

• **Horse**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 sat

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QM01AE03

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Dostupno samo u [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Fatro S.p.A.

Marketing authorisation date:

31/03/2021

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Fatro S.p.A.

Odgovorno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj autorizacije:

16953/01-04-2021/K-0244201

Datum promjene statusa odobrenja:

30/11/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098647>