

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Nem engedélyezett

- Ketoprofen

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

### **Célállat faj:**

szarvasmarha

sertés

ló

---

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Intravénás alkalmazás

---

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:****Intramuscularis alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 4 day

- 

**sertés**

- Meat and offal. 4 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 0 hour

**Intravénás alkalmazás:**

- 

**szarvasmarha**

- Meat and offal. 4 day

- 

**ló**

- Meat and offal. 4 day

- 

**szarvasmarha**

- Milk. 0 hour

- 

**ló**

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QM01AE03

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

23/12/2011

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

---

**Felelős hatóság:**

Medicines Evaluation Board

---

**Engedély száma:**

REG NL 109423

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

17/12/2024

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

ES/V/0176/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

**Alkalmazási előírás**

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

**Betegtájékoztató**

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

**Címkeszöveg**

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.