

# Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Engedélyezett

- Ketoprofen

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

ló

szarvasmarha

### **Alkalmazás módja:**

Intravénás alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 milligram(s)/millilitre

## **Gyógyszerforma:**

Oldatos injekció

---

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

### **Intravénás alkalmazás:**

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 4 day

- 

#### **ló**

- All relevant tissues. 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.

- 

#### **szarvasmarha**

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 day

### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 4 day

- 

#### **ló**

- All relevant tissues. 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.

- 

#### **szarvasmarha**

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 4 day

---

**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:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

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

---

**Elérhető:**

Poland

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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:**

Fatro S.p.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

5/07/2016

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Fatro S.p.A.

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

2550

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

5/07/2016

---

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

## Dokumentumok

### Címkeszöveg

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

### Betegtájékoztató

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

### Alkalmazási előírás

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