

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Engedélyezett

- Ketoprofen

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha
sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis 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

- Milk. no withdrawal period zero hours
- Meat and offal. 2 day

-

sertés

- Meat and offal. 2 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:

Netherlands

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)

Csak itt érhető el [Dutch](#)
Csak itt érhető el [Dutch](#)
Csak itt érhető el [Dutch](#)
Csak itt érhető el [Dutch](#)
Csak itt érhető el [Dutch](#)

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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

1/05/2012

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Felelős hatóság:

Medicines Evaluation Board

Engedély száma:

REG NL 111874

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

26/05/2021

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Combined File of all Documents

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