

Ketofen 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és sertések számára

Engedélyezett

- Ketoprofen

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ketofen 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, lovak és sertések számára

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

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 4 day

•

sertés

- Meat and offal. 4 day

Intravénás alkalmazás:

•

szarvasmarha

- Milk. 0 day

- Meat and offal. 0 day

•

ló

- Meat and offal. 0 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](#)

Csomagolás leírása:

50 ml-es II-es típusú barna színű injekciós üvegben; klórbutil gumidugóval lezárva; kartondobozban.

100 ml-es II-es típusú barna színű injekciós üvegben; klórbutil gumidugóval lezárva; kartondobozban.

50 ml-es borostyán színű többrétegű műanyag (polipropilén / ragasztóanyag / etilénvinil-alkohol / ragasztóanyag / polipropilén) palackban; brómbutil gumidugóval lezárva; kartondobozban.

100 ml-es borostyán színű többrétegű műanyag (polipropilén / ragasztóanyag / etilénvinil-alkohol / ragasztóanyag / polipropilén) palackban; brómbutil gumidugóval lezárva; kartondobozban.

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Ceva-Phylaxia Zrt.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

7/01/2002

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Animal Health France SCS

Ceva Sante Animale

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/01/2002

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

magyar (PDF)

Megjelent: 4/03/2026

[Letöltés](#)

Betegtájékoztató

magyar (PDF)

Megjelent: 4/03/2026

[Letöltés](#)

Címkeszöveg

magyar (PDF)

Megjelent: 4/03/2026

[Letöltés](#)