

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Viðurkennt

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

KETOPROCEN 300 mg/ml oldat ivóvívbe keveréshez szarvasmarhák és sertések részére A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir (kálfur)

Svín (til fitunar)

Leið stjórnýslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Lausn til notkunar í drykkjarvatn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Nautgripir (kálfur)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Svín (til fitunar)

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Cenavisa S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/03/2021

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Cenavisa S.L.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

4255/X/21 NÉBIH ÁTI

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/03/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0397/001

Þátttökulönd (CMS):

Búlgaría Tékkland Eistland Grikkland Ungverjaland Lettland Litáen Pólland
Portúgal Rúmenía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038486>