

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Nefotek 100 mg/ml injekční roztok pro skot, koně a prasata, 100mg/ml, Injekční roztok

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

- Mjólk. no withdrawal period

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

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

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

5/03/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industrial Veterinaria S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/033/12-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

24/02/2017

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0176/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Frakkland Þýskaland Ungverjaland
Írland Ítalía Holland Pólland Slóvakía Slóvenía Bretland (Norður-Írland)

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 (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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