

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Heimilað

- Ketoprofen

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

### 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:**

Ungverjaland

---

### **Fáanlegt í:**

Ungverjaland

---

### **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:**

27/02/2012

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

3092/X/12 MgSzH ÁTI

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

27/02/2012

---

**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](http://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.