

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

KETODOLOR

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

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

-

Hestur

- 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:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/11/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104516

Dagsetning á breytingu stöðu:

12/11/2013

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0621/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Tékkland Danmörk Eistland Finnland Frakkland
Ungverjaland Ísland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta Pólland
Portúgal Rúmenía Slóvakía Spánn Svíþjóð Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.