

Ketodine vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hesta, nautgripi og svín

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Ketodine vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hesta, nautgripi og svín

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:

Ísland

Fáanlegt í:

Ísland

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:

8/05/2013

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Produlab Pharma B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Icelandic Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

IS/2/13/005/01

Dagsetning á breytingu stöðu:

21/11/2018

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 dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Íslenska (PDF)

Birt: 13/09/2024

Sækja

Fylgiseðill