

Ketofen 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Ekki
heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ketofen 1% 10 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketofen 1% 10 mg/ml Solution injectable

Ketofen 1% 10 mg/ml Injektionslösung Granulat

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Belgía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalenska](#)

Markaðsleyfishafi:

Ceva Sante Animale

Dagsetning markaðsleyfis:

22/06/1992

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ceva Sante Animale

Ábyrgt yfirvald:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

BE-V158654

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/04/2022

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.

Fylgiseðill

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