

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml soluție injectabilă

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Hestur

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í bláæð

Til notkunar í vöðva

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 bláæð:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 1 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

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

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

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

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

4/02/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

240013

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/02/2024

Umsjónarland (RMS):

Tékkland

Ferilsnúmer:

CZ/V/0183/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Búlgaríá Frakkland Grikkland Ungverjaland Pólland Rúmenía
Slóvakía

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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