

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Cavallo

Suino

Via di somministrazione:

Uso endovenoso

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Uso endovenoso:**

-

bovini

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. 0 ora

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 1 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 ora

-

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Bioveta a.s.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

15/12/2024

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Bioveta a.s.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

145638/16-12-2024/K-0259301

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/12/2024

Stato membro di riferimento:

Repubblica Ceca

Numero di procedura:

CZ/V/0183/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Francia Grecia Ungheria Polonia Romania Slovacchia

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.