

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini  
Suino  
Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare  
Uso endovenoso

---

## 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 intramuscolare:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 ora

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 ora

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 ora

- 

### **Cavallo**

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

---

### **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:**

Danimarca

---

### **Disponibile in:**

Danimarca

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

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:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

9/01/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

48696

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/01/2012

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0176/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Repubblica Ceca Danimarca Francia Germania Ungheria  
Irlanda Italia Paesi Bassi Polonia Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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