

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

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:

27/02/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

3092/X/12 MgSzH ÁTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

27/02/2012

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

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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