

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:

Irlanda

Disponibile in:

Irlanda

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:

10/02/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Health Products Regulatory Authority

Numero di autorizzazione:

VPA10516/005/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/02/2012

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 (@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.