

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

NEFOTEK 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO CABALLOS Y PORCINO

### 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:**

Spagna

---

### **Disponibile in:**

Spagna

---

### **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:**

18/01/2012

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

2434 ESP

---

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

18/01/2012

---

**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 (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.