

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Comforion vet 100 mg/ml solution for injection for horse, cattle and swine

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Cavallo

bovini

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:

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 4 giorno

Not authorized for use in animals producing milk for human consumption.

- latte. 0 ora

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 ora

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

- latte. 0 giorno

•

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:

Svezia

Disponibile in:

Svezia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

Disponibile solo in [Swedish](#)

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:

Orion Corporation

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

24/10/2003

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Orion Corporation

Vetviva Richter GmbH

Autorità responsabile:

Swedish Medical Products Agency

Numero di autorizzazione:

19388

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

24/10/2003

Stato membro di riferimento:

Finlandia

Numero di procedura:

FI/V/0101/001

Stati membri interessati:

Belgio Bulgaria Croazia Repubblica Ceca Estonia Francia Ungheria Lettonia
Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Romania Slovacchia
Slovenia Svezia

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.