

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

Registruotas

- Ketoprofen

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, άλογα και χοίρους

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į veną

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:**Leisti į veną:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.
- Pienas. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.
- Pienas. 0 valandos

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AE03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik Anglų Prancūzų Kroatų Italų Latvių Suomių Švedų Islandų Norwegian

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik Anglų Italų Latvių Norwegian

Registruotojas:

Bioveta a.s.

Rinkodaros leidimo data:

15/12/2024

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Bioveta a.s.

Atsakinga institucija:

National Organization For Medicines

Registracijos numeris:

145638/16-12-2024/K-0259301

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/12/2024

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Latvių Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

CZ/V/0183/001

Susijusios valstybės narės:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Rumunija

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.