

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Neregistruotas

- Ketoprofen

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

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 raumenis:**

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

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

QM01AE03

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

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

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų

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:

Vetpharma Animal Health S.L.

Rinkodaros leidimo data:

23/12/2011

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 109423

Registracijos statuso pasikeitimo data:

17/12/2024

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

ES/V/0176/001

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

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

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

Pakuotės lapelis

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

Ženklimas

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

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (@Language). Ji galite rasti kita kalba žemiau.