

KETOFEN 100 mg/ml

Registruotas

- Ketoprofen

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

KETOFEN 100 mg/ml

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Nemaistiniai arkliai

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:

Injekcinė suspensija

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

•

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 4 d.

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

QM01AE03

Tiekimo teisinis statusas:

Šios informacijos apie šį preparatą nėra.

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Rumunija

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Pateikiama tik Rumunų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Registruotojas:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Rinkodaros leidimo data:

21/08/2005

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Merial

Ceva Sante Animale

Atsakinga institucija:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Registracijos numeris:

170156

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/12/2024

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

Dokumentai

Combined File of all Documents

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