

KELAPROFEN 100 mg/ml

Registruotas

- Ketoprofen

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

KELAPROFEN 100 mg/ml

KELAPROFEN 100 mg/ml, инжекционен разтвор за говеда, коне и свине

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:

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos

Leisti į veną:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

-

Žirgas

- Skerdiena ir subproduktai. 1 d.

-

Galvijai

- Pienas. 0 valandos

-

Žirgas

- Pienas. no withdrawal period

Milk: Its use is not authorized in animals whose milk is used for human consumption.

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

Galima įsigyti:
Bulgaria

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
Pateikiama tik Anglų
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:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Rinkodaros leidimo data:

18/06/2014

Serijos išleidimo gamybos vietas:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Atsakinga institucija:

Bulgarian Food Safety Authority

Registracijos numeris:

0022-2321

Registracijos statuso pasikeitimo data:

10/11/2016

Referencinė valstybė narė:

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

Procedūros numeris:

ES/V/0160/001

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 Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

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

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

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

Pateikiama tik Ispanų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Suomių 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

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

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

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

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

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.

Ženklimas

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-esv0160001-dcp-kelaprofen--100-mg-ml-en.pdf