

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund  
Varken  
Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik  
Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:****Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Varken**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Slovenië

---

**Beschikbaar in:**

Slovenië

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

30/07/2014

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Vergunningsnummer:**

MR/V/0473/001

---

**Datum toelatingswijziging:**

30/07/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0176/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Frankrijk Duitsland Hongarije Ierland Italië Nederland Polen Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Bijsluiter**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Etikettering**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

**Combined File of all Documents**

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.