

Coxofen 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Geautoriseerd

- Ketoprofen

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Coxofen 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Coxofen 100 mg/ml Solution injectable

Coxofen 100 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Withdrawal period by route of administration:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Milk. 0 hour

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Paard

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Milk. 0 hour

-

Paard

- 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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

België

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Vetpharma Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

26/01/2012

Productielocaties partijvrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Toelatingsnummer:

BE-V410252

Wijzigingsdatum status toelating:

26/01/2012

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 22/03/2022

Downloaden

Etikettering

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/6000000016933>