

Coxofen 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en varkens

Niet
gemachtigd

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Coxofen 100 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden en varkens

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

-

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

Vergunningsstatus:

Surrendered

Toegelaten in:

Nederland

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:

23/12/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

Chemical Iberica Productos Veterinarios S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 109423

Datum toelatingswijziging:

17/12/2024

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0176/001

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie 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