

Ketofen, 100 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła i świń

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ketofen, 100 mg/ml, roztwór do wstrzykiwań dla koni, bydła i świń

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

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended for human consumption.

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Paard

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not authorised for use in horses intended 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:

Polen

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Animal Health Polska Sp. z o.o.

Handelsvergunningsdatum:

25/03/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merial

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Vergunningsnummer:

1260

Datum toelatingswijziging:

25/03/2002

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

Documenten

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Samenvatting van de productkenmerken

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