

NEOPROFEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NEOPROFEN 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, коне и прасета
NEOPROFEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Rund
Paard
Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Intramusculair gebruik
Intraveneus gebruik
Intramusculair 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

Коне, говеда и свине не трябва да се колят за консумация от хора по време на лечението

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day

- Milk. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Rund

- Milk. 0 day

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

Не се разрешава за употреба при коне, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

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:Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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:Dsm Denitrans OOD

Handelsvergunningsdatum:25/01/2022

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Dsm Denitrans OOD

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-3105

Datum toelatingswijziging:

25/01/2022

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

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.