

KETOCAN 10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:
KETOCAN 10% ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Werkzame stof:
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):
Rund
Paard

Toedieningsweg:
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:

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day
- Milk. 0 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 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:Griekenland

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

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](#) [Portugees](#)

Handelsvergunninghouder:

Candilidis S.A.

Handelsvergunningsdatum:

11/01/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Kela Veterinaria

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

454/12-01-2011/K-0180801

Datum toelatingswijziging:

20/09/2021

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