

KETOFEN 10 % (w/v) injekčný roztok

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETOFEN 10 % (w/v) injekčný roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 4 dag

- Melk. 0 dag

-

gris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 1 dag

- Melk. 0 dag Milk: zero days

-

hest

- Slakt. 1 dag

- Melk. no withdrawal period

Do not use in animals from which milk is produced for human consumption.

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Bare tilgjengelig i [Slovakisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/08/2000

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merial

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/092/00-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

21/08/2000

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.