

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Ketoprofen

## Produkt identifikasjon

**Legemidlets navn:**

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

---

**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 time

- 

**gris**

- Slakt. 4 dag

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 0 time

**Intravenøs bruk:**

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 0 time

- 

**hest**

- Slakt. 4 dag

- Melk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

- 

**storfe**

- Slakt. 4 dag

- Melk. 0 time

- 

**hest**

- Slakt. 4 dag
- Melk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk 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:**

DK

---

**Tilgjengelig i:**

DK

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

---

## Tilleggsinformasjon

**Rettighetstype:**

Marketing Authorisation

---

**Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:**

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Markedsføringsgodkjenningsdato:**

9/01/2012

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Danish Medicines Agency

---

**Godkjenningsnummer:**

48696

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

9/01/2012

---

**Referanse medlemsstat:**

ES

---

**Prosedyrenummer:**

ES/V/0176/001

---

**Gjeldende medlemsstater:**

AT BE CZ DK FR DE HU Irland IT NL PL SI SI

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

## Package Leaflet

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

## Labelling

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

## Combined File of all Documents

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