

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Nefotek 100 mg/ml injekció szarvasmarhák, lovak és sertések részére A.U.V.

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:

HU

Tilgjengelig i:

HU

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:

27/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkjenningsnummer:

3092/X/12 MgSzH ÁTI

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/02/2012

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

Dokumenter

Preparatomtale

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

Pakningsvedlegg

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

Merking

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

Samlet mappe av alle dokumenter

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