

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:

SI

Tilgjengelig i:

SI

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:

3/02/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/068/DC/11-S

Status for endring av markedsføringstillatelse:

3/02/2012

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

Combined File of all Documents

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

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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