

KETOFEN 100 mg/ml

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETOFEN 100 mg/ml

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

ikke matproduserende hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

storfe

- Slakt. 4 dag

-

gris

- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Bare tilgjengelig i Rumensk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Sante Animale Romania S.R.L.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

21/08/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merial

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

170156

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/12/2024

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.