

Kelafen RV 100 mg/ml, oppløsning for injeksjon for runderen og varkens

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Kelafen RV 100 mg/ml, oppløsning for injeksjon for runderen og varkens

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Bare tilgjengelig i Nederlandsk

Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)
Bare tilgjengelig i [Nederlandsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

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

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/05/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Medicines Evaluation Board

Godkjenningsnummer:

REG NL 111874

Status for endring av markedsføringstillatelse:

26/05/2021

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.