

KETOFEN® 1% inj

Ikke autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KETOFEN® 1% inj

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [English](#)

Målarter:

hund

katt

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [English](#)

10.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

hund

-

katt

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarian](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

1/08/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Ansvarlig myndighet:

Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1415

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/04/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000079269>