

VET-KETOFEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e suini

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

VET-KETOFEN 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, cavalli e suini

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

- Milk. 0 dag
- Slakt. 4 dag

•

gris

- Slakt. 4 dag

•

hest

- Milk. 0 dag
- Slakt. 4 dag

Intravenøs bruk:

•

storfe

- Milk. 0 dag
- Slakt. 0 dag

•

hest

- Milk. 0 dag
- Slakt. 4 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

IT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Bare tilgjengelig i [Italiensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Ceva Salute Animale S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/09/1996

Tilvirker for batchfrigivelse:

Ceva Sante Animale

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

28/11/2007

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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