

KETOFEN 1 %, 10 mg/ml injekcinis tirpalas šunims ir katēms

Niedopuszczony do
obrotu

- Ketoprofen

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

KETOFEN 1 %, 10 mg/ml injekcinis tirpalas šunims ir katēms

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie podskórne

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)
10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Roztwór do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QM01AE03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#)
[portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#)
[niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w [litewski](#)

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#)
[islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Ceva Sante Animale

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

23/02/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Merial

CEVA SANTE ANIMALE

Organ odpowiedzialny:

State Food And Veterinary Service

Numer pozwolenia:

LT/2/04/1619/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

19/03/2009

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

RV1619.PDF