

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno eslovénio finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Disponível apenas em búlgaro castelhano checo dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Itália

Disponibilidade:

Itália

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Vetpharma Animal Health S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/11/2014

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Ministry Of Health

Número da autorização:

104755

Data da alteração do estado de autorização:

13/11/2014

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0176/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca França Alemanha Hungria
Irlanda Itália Países Baixos Polónia Eslováquia Eslovénia
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.