

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:

Eslováquia

Disponibilidade:

Eslováquia

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:

3/02/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

96/068/DC/11-S

Data da alteração do estado de autorização:

3/02/2012

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.