

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Autorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Penfin 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc
Cal
Bovine

Calea de administrare:

Administrare intravenoasă
Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
100.00 milligram(e)/mililitru / 1.00 milligram(e)/mililitru

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intravenoasă:**

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Porc

- Carne și organe. 4 zi

-

Cal

- All relevant tissues. no withdrawal period

Not for use in horses whose tissues are intended for human consumption. Not approved for use in lactating mares producing milk for human consumption.

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

- Carne și organe. 4 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibil în:

Poland

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Fatro S.p.A.

Data autorizației de comercializare:

5/07/2016

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Fatro S.p.A.

Autoritatea responsabilă:

Numărul autorizației:

2550

Data modificării statusului autorizației:

5/07/2016

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.