

NEOPROFEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Autorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

NEOPROFEN 100 mg/ml инжекционен разтвор за говеда, коне и прасета
NEOPROFEN 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în Engleză

Specia țintă:

Bovine

Cal

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Administrare intravenoasă

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză
100.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Carne și organe. 4 zi

Коне, говеда и свине не трябва да се колят за консумация от хора по време на лечението

Administrare intravenoasă:

-

Bovine

- Carne și organe. 1 zi

- Lapte. 0 zi

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Lapte. 0 zi

Administrare intravenoasă:

-

Cal

- Carne și organe. 1 zi

Не се разрешава за употреба при коне, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Administrare intramusculară:

-

Porc

- 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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Bulgară

Disponibile numai în Bulgară

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:

Dsm Denitrans OOD

Data autorizației de comercializare:

25/01/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Dsm Denitrans OOD

Autoritatea responsabilă:

Bulgarian Food Safety Authority

Numărul autorizației:

0022-3105

Data modificării statusului autorizației:

25/01/2022

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

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.

Etichetarea

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