

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Oprávnený

- Ketoprofen

Identifikácia lieku

Názov lieku:

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

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Intravenózne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

-

Pig

- Meat and offal. 4 day

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

Intravenózne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

-

Horse

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

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

-

Cattle

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

-

Horse

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

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QM01AE03

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Írsko

Dostupné v:

Írsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Vetpharma Animal Health S.L.

Dátum registrácie lieku:

10/02/2012

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Industrial Veterinaria S.A.

Zodpovedný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Číslo registrácie:

VPA10516/005/001

Dátum zmeny stavu registrácie:

10/02/2012

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0176/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Francúzsko Nemecko Maďarsko Írsko
Taliano Holandsko Poľsko Slovensko Slovinsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.