

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Ima dovoljenje
za promet

- Ketoprofen

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Kelafen RV 100 mg/ml, oplossing voor injectie voor runderen en varkens

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Raztopina za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

govedo

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 2 day

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QM01AE03

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo v:

Netherlands

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)
Na voljo samo v [Dutch](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/05/2012

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 111874

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

26/05/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.