

# Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

Godkänd

- Ketoprofen

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection for Cattle, Horses and Pigs

---

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

### Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

---

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

---

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 0 timme

•

**Svin**

- Meat and offal. 4 dygn

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 0 timme

**Intravenös användning:**

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 0 timme

•

**Häst**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

•

**Nöt**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. 0 timme

•

**Häst**

- Meat and offal. 4 dygn

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QM01AE03

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Storbritannien (Nordirland)

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Godkännandedatum:**

16/02/2012

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Godkännandenummer:**

Vm 32509/4008

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/10/2022

---

**Referensmedlemsstat:**

Spanien

---

**Procedurnummer:**

ES/V/0176/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Tjeckien Danmark Frankrike Tyskland Ungern Irland  
Italien Nederländerna Polen Slovakien Slovenien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

## Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.