

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

Godkänd

- Ketoprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nefotek 100 mg/ml Solution for Injection

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:

Polen

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:

13/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2177

Datum för ändring av godkännandestatus:

13/04/2012

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

Dokumenter

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.

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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