

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Registrováno

- Ketoprofen

## Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

KELAPROFEN 100 mg/ml

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Skot

Prase

Kůň

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční roztok

---

## Ochranná lhůta podle cesty podání:

### Intramuskulární podání:

- 

#### Skot

- Maso. no withdrawal period Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

#### Prase

- Maso. 2 day

- 

#### Skot

- Mléko. 0 hour

### Intravenózní podání:

- 

#### Skot

- Maso. no withdrawal period Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

#### Kůň

- Maso. 1 day

- 

#### Skot

- Mléko. 0 hour

- 

#### Kůň

- Mléko. no withdrawal period

Milk: Its use is not authorized in animals whose milk is used for human consumption.

---

## Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QM01AE03

---

## Právní status výdeje:

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Německo

---

**Dostupné v:**

Německo

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum registrace:**

23/11/2011

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Příslušný orgán:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Registrační číslo:**

401444.00.00

---

**Datum změny stavu registrace:**

9/01/2017

---

**Referenční členský stát:**

Španělsko

---

**Číslo procedury:**

ES/V/0160/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Chorvatsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Litva Lucembursko  
Nizozemsko Norsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Švédsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Informace o nezádooucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

eu-PUAR-esv0160001-dcp-kelaprofen--100-mg-ml-en.pdf