

# Kelafen RV 100 mg/ml, opløsning for injektion for ruder og varkens

Autoriseret

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Kelafen RV 100 mg/ml, opløsning for injektion for ruder og varkens

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Svin

### Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. no withdrawal period zero hours

- Meat and offal. 2 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 2 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QM01AE03

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Tilgængelig i:**

Netherlands

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)

Kun tilgængelig på [Dutch](#)  
Kun tilgængelig på [Dutch](#)  
Kun tilgængelig på [Dutch](#)  
Kun tilgængelig på [Dutch](#)  
Kun tilgængelig på [Dutch](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

1/05/2012

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Medicines Evaluation Board

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

REG NL 111874

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

26/05/2021

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.