

# KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Pferde und Schweine

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Pferd

Schwein

### Art der Anwendung:

intravenöse Anwendung

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**  
Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**  
Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**  
Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**  
Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**  
Bioveta a.s.

---

**Zulassungsdatum:**  
12/04/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**  
Bioveta a.s.

---

**Zuständige Behörde:**  
Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**  
842117

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**  
12/04/2024

---

**Referenzmitgliedstaat:**  
Tschechische Republik

---

**Verfahrensnummer:**  
CZ/V/0183/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Bulgarien Frankreich Griechenland Ungarn Polen Rumaenien  
Slowakei

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung