

# KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

KETOPROCEN 300 mg/ml SOLUCION PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA  
PARA BOVINO Y PORCINO

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Saugkalb

Schwein, zur Fleischproduktion

### Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Lösung zum Eingeben über das Trinkwasser

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****zum Eingeben über das Trinkwasser:**

- 

**Saugkalb**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Schwein, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 1 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:**

Spanien

---

**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:**

Cenavisa S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

26/03/2021

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Cenavisa S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

3989 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

27/03/2021

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0397/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Bulgarien Tschechische Republik Estland Griechenland Ungarn Lettland  
Litauen Polen Portugal Rumänien

---

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

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

es-puar-ketoprocen-300-mg-ml-oral-solution-es.pdf