

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

KELAPROFEN 100 mg/ml

KELAPROFEN pro koně a prasata, 100mg/ml, Injekční roztok

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

### Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Darreichungsform:

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

- 

**Rind**

- Milch. 0 Stunde

**intravenöse Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

- 

**Rind**

- Milch. 0 Stunde

- 

**Pferd**

- Milch. no withdrawal period

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

QM01AE03

---

**Abgaberegellung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Tschechische Republik

---

**Verfügbar in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zulassungsdatum:**

9/03/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

96/035/12-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

9/03/2012

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0160/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Estland Finnland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn  
Irland Italien Litauen Luxemburg Niederlande Norwegen Polen Portugal  
Rumaenien Slowakei Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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.

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.

Combined File of all Documents

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

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