

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml oldatos injekció szarvasmarhák, sertések és lovak részére

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. no withdrawal period

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

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Hungría

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Bioveta a.s.

Fecha de autorización de comercialización:

14/01/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Bioveta a.s.

Autoridad responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número de autorización:

4480/X/2025 NÉBIH ÁTI

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/01/2025

Estado miembro de referencia:

República Checa

Número de procedimiento:

CZ/V/0183/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Francia Grecia Hungría Polonia Rumania; Rumanía
Eslovaquia

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet