

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETOPROCEN 300 mg/ml ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΧΡΗΣΗ ΣΤΟ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ
KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Terneros
Cerdos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Terneros

- Meat and offal. 1 Día

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. 1 Día

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

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

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:

Cenavisa S.L.

Fecha de autorización de comercialización:

31/10/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

100576/01-11-2021/K-0245801

Fecha de modificación del estado de la autorización:

31/10/2021

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0397/001

Estados miembros afectados:

Bulgaria República Checa Estonia Grecia Hungría Letonia Lituania Polonia
Portugal Rumania; Rumanía

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.