

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KELAPROFEN 100 mg/ml

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## 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 intramuscular:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

#### **Porcino**

- Meat and offal. 2 Día

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

### Vía intravenosa:

- 

#### **Bovino**

- Meat and offal. no withdrawal period  
Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

#### **Caballos**

- Meat and offal. 1 Día

- 

#### **Bovino**

- Milk. 0 Hora(s)

- 

#### **Caballos**

- Milk. no withdrawal period

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

---

## **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:**

Alemania

---

**Disponible en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

23/11/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridad responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Número de autorización:**

401444.00.00

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

9/01/2017

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0160/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Lituania  
Luxemburgo Países Bajos Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía  
Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Etiquetado

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

Combined File of all Documents

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

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