

# KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

---

**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. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)

**Vía intravenosa:**

•

### **Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

### **Caballos**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)

•

### **Bovino**

- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)
- Meat and offal. 4 Día
- Milk. 0 Hora(s)



## 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:**

8/11/2016

---

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

Cenavisa S.L.

---

**Autoridad responsable:**

State Food And Veterinary Service

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este medicamento.

---

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

28/01/2026

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0267/001

---

**Estados miembros afectados:**

Bélgica Bulgaria Estonia Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Polonia  
Portugal Rumania; Rumanía

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

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-esv0267001-dcp-ketoprocen-100-mg-ml--solution-for-injection-en.pdf