

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Porcino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile 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

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