

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

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

-

Porcino

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

-

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

-

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

-

Caballos

- Milk. 0 Hora(s)

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:

España

Descripción del formato:

caja con 10 viales de 50 ml
caja con 1 vial de 250 ml
caja con 10 viales de 100 ml
caja con 1 vial de 100 ml
caja con 10 viales de 250 ml
caja con 1 vial de 50 ml

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:

14/11/2016

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Cenavisa S.L.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3498 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/2016

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

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 17/03/2023

[Descargar](#)

Combined File of all Documents

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

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