

# FENLEVE 10 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini e suini

Autorizado

- Ketoprofen

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

FENLEVE 10 100 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini e suini

---

**Principio activo:**

Disponibile unicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile unicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía intramuscular:****• Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

**• Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

**• Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

**Vía intravenosa:****• Bovino**

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

**• Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Fatro S.p.A.

---

### **Marketing authorisation date:**

26/01/2011

---

### **Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Fatro S.p.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

### **Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

### **Fecha del cambio de estado de la autorización:**

26/01/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100917>