

# Dolovet vet 160 mg/g oral powder for cattle

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Dolovet vet 160 mg/g oral powder for cattle

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

---

**Vía de administración:**

Vía oral

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)  
160.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Polvo oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oral:**

- 

**Bovino**

- Meat and offal. 1 Día

- Milk. 0 Día

---

**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:**Islandia

---

**Disponible en:**Islandia

---

**Descripción del formato:**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](#) [Portuguese](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetcare Oy

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/03/2009

---

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

Galena Pharma Oy

---

**Autoridad responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

IS/2/09/004/01

---

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

31/10/2011

---

**Estado miembro de referencia:**

Finlandia

---

**Número de procedimiento:**

FI/V/0104/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Dinamarca Hungría Islandia Italia Luxemburgo Países Bajos Noruega  
Polonia Eslovaquia España

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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.

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.