

KELAPROFEN 100 mg/ml

Volitatud

- Ketoprofen

Product identification

Ravimi nimetus:

KELAPROFEN 100mg/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ
KELAPROFEN 100 mg/ml

Toimeaine:

Turustatakse ainult English

Loomaliigid:

veis
hobune
siga

Manustamisviis:

Intramuskulaarne
Intravenoosne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstelahus

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulaarne:**

- veis
- hobune
- siga

Intravenoosne:

- veis
- hobune
- siga

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QM01AE03

Õiguslik tarnestaatus:

See teave selle ravimi kohta puudub.

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Kreeka

Available in:

Kreeka

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

18/01/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Kela - Kempisch Laboratorium - Kela Laboratoria

Vastutav asutus:

National Organization For Medicines

Authorisation number:

30278/16/07-03-2017/K-0206901

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

6/03/2017

Viiteliikmesriik:

Hispaania

Müügiloomenetluse number:

ES/V/0160/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Taani Eesti Soome
Prantsusmaa Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa Itaalia Leedu Luksemburg
Holland Norra Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

eu-PUAR-esv0160001-dcp-kelaprofen--100-mg-ml-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016962>