

KELAPROFEN 100 mg/ml

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KELAPROFEN 100 mg/ml

Vetaprofen 100 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, koni i świń

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

-

Porc

- Viande et abats. 2 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. no withdrawal period

Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

-

Cheval

- Viande et abats. 1 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Lait. no withdrawal period

Milk: Its use is not authorized in animals whose milk is used for human consumption.

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Pologne

Disponible en:

Pologne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2012

Site(s) de libération des lots du produit fini:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2220

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/11/2012

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0160/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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