

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

KETOPROCEN, 100 mg/ml, injekcinis tirpalas arkliams, galvijams ir kiaulėms

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. 4 day

-

Porc

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

Voie intraveineuse:

-

Bovins

- Viande et abats. 4 day

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day

-

Bovins

- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Lait. 0 hour

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

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Lituanie

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](#)

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:

Cenavisa S.L.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/11/2016

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

Cenavisa S.L.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

25/01/2022

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0267/001

États membres concernés:

Belgique Bulgarie Estonie Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Pologne
Portugal Roumanie

Pour connaître les évènements 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.

Notice

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.

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

RV2372.pdf