

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Odobreno

- Ketoprofen

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

KELAPROFEN 100 mg/ml

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

### Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

### Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### Put aplikacije:

Intramuskularno

Intravenski

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski  
100.00 miligram / 1.00 mililitar

---

### Farmaceutski oblik:

otopina za injekciju

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Intramuskularno:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period      Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

##### Pig

- Meat and offal. 2 day

- 

##### Cattle

- Milk. 0 sat

#### Intravenski:

- 

##### Cattle

- Meat and offal. no withdrawal period      Meat and offal: IV: 1 day, IM: 2 days

- 

##### Horse

- Meat and offal. 1 day

- 

##### Cattle

- Milk. 0 sat

- 

## **Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

---

### **Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QM01AE03

---

### **Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

---

### **Status odobrenja:**

Važeće

---

### **Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

### **Dostupan u:**

Poland

---

### **Opis paketa:**

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

Dostupan samo u engleski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

8/11/2012

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Nadležno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj odobrenja:**

2220

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

8/11/2012

---

**Referentna država članica:****Broj postupka:**

ES/V/0160/001

---

**Dotična država članica:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)



Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

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