

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Heimilað

- Ketoprofen

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

KELAPROFEN 100 mg/ml

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Nautgripir**

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

- 

#### **Svín**

- Kjöt og innmatur. 2 dagar

- 

#### **Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir

### **Til notkunar í bláæð:**

- 

#### **Nautgripir**

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

- 

#### **Hestur**

- Kjöt og innmatur. 1 dagar

- 

#### **Nautgripir**

- Mjólk. 0 klukkustundir

- 

#### **Hestur**

- Mjólk. no withdrawal period

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

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QM01AE03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða leyfis:**

Gilt

---

**Heimilað í:**

Noregur

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

30/09/2014

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

**Ábyrgt yfirvald:**

Norwegian Medical Products Agency

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

14-9936

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

28/09/2016

---

**Umsjónarland (RMS):**

Spánn

---

**Ferilsnúmer:**

ES/V/0160/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland  
Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Litáen  
Lúxemborg Holland Noregur Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Svíþjóð  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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