

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

KELAPROFEN 100 mg/ml

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

bovini

Suino

Cavallo

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Soluzione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**bovini**

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

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 2 giorno

•

**bovini**

- latte. 0 ora

**Uso endovenoso:**

•

**bovini**

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

•

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 1 giorno

•

**bovini**

- latte. 0 ora

•

**Cavallo**

- latte. no withdrawal period

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

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QM01AE03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Cipro

---

**Disponibile in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

21/03/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autorità responsabile:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00338V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

18/06/2017

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0160/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia  
Finlandia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia  
Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

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