

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:

Francia

Disponibile in:

Francia

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:

6/01/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/2610381 1/2011

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

6/10/2016

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

Documenti

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.

File combinato di tutti i documenti

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

Package Leaflet and Labelling

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