

# KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Autorizzato

- Ketoprofen

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

Kadir, 100 mg/ml süstelahuus hobustele, veistele ja sigadele

---

### **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. 4 giorno

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**bovini**

- latte. 0 ora

**Uso endovenoso:**

- 

**bovini**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**Cavallo**

- carni e frattaglie. 4 giorno

- 

**bovini**

- latte. 0 ora

- 

**Cavallo**

- latte. 0 ora

---

**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:**

Estonia

---

**Descrizione della confezione:**

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:**

Cenavisa S.L.

---

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

27/04/2021

---

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

Cenavisa S.L.

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

2287

---

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

27/04/2021

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

**Numero di procedura:**

ES/V/0267/001

**Stati membri interessati:**

Belgio Bulgaria Estonia Grecia Ungheria Italia Lettonia Lituania Polonia  
Portogallo Romania

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

[eu-PUAR-esv0267001-dcp-ketoprofen-100-mg-ml--solution-for-injection-en.pdf](#)