

KETOPROCEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

KETOPROCEN 150 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Paard

Rund

Varken

Toedieningsweg:

Intraveneus gebruik

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intraveneus gebruik:

•

Paard

- Meat and offal. 1 day
- Milk. no withdrawal period

Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

•

Rund

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 hour

Intramusculair gebruik:

•

Rund

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 hour

•

Varken

- Meat and offal. 3 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AE03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Zweden

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Cenavisa S.L.

Handelsvergunningsdatum:

1/04/2026

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Cenavisa S.L.

Verantwoordelijke instantie:

Swedish Medical Products Agency

Vergunningsnummer:

67123

Datum toelatingswijziging:

1/04/2026

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0448/001

Betrokken lidstaten:

Bulgarije Denemarken Estland Hongarije Ierland Letland Litouwen Polen
Roemenië Zweden

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiters

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.