

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

KELAPROFEN 100 mg/ml

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Paard

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

---

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

## **Wachttijd per toedieningsweg:**

### **Intramusculair gebruik:**

- 

#### **Rund**

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

- 

#### **Varken**

- Meat and offal. 2 day

- 

#### **Rund**

- Milk. 0 hour

### **Intraveneus gebruik:**

- 

#### **Rund**

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

- 

#### **Paard**

- Meat and offal. 1 day

- 

#### **Rund**

- Milk. 0 hour

- 

#### **Paard**

- Milk. no withdrawal period

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

---

## **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:**

Cyprus

---

**Beschikbaar in:**

Cyprus

---

**Verpakkingsomschrijving:**

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

---

**Handelsvergunninghouder:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Handelsvergunningsdatum:**

21/03/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Vergunningsnummer:**

CY00338V

---

**Datum toelatingswijziging:**

18/06/2017

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0160/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Denemarken Estland  
Finland Frankrijk Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Litouwen  
Luxemburg Nederland Noorwegen Polen Portugal Roemenië Slowakije  
Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands  
Norwegian

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Combined File of all Documents

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

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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.

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