

KELAPROFEN 100 mg/ml

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

KELAPROFEN 100 mg/ml

KELAPROFEN pro koně a prasata, 100mg/ml, Injekční roztok

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

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

-

gris

- Slakt. 2 dag

-

storfe

- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

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

-

hest

- Slakt. 1 dag

-

storfe

- Melk. 0 time

-

hest

- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

CZ

Tilgjengelig i:

CZ

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Bare tilgjengelig i Engelsk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/03/2012

Tilvirker for batchfrigivelse:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarlig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkjenningsnummer:

96/035/12-C

Status for endring av markedsføringstillatelse:

9/03/2012

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0160/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ DK EE FI FR DE EL HU Irland IT LT LU NL
NO PL PT RO SI SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

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