

# KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

Ketoprocen 300 mg/ml Roztwór do podania w wodzie do picia

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
300.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Solução para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Administração na água de bebida:**

- 

**Cattle (calf)**

- Meat and offal. 1 dia

- 

**Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 1 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Polónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Cenavisa S.L.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

7/07/2021

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Cenavisa S.L.

---

**Autoridade responsável:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número da autorização:**

3115

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/07/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0397/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Bulgária República Checa Estónia Grécia Hungria Letónia Lituânia Polónia  
Portugal Roménia

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.