

KETOPROCEN 300 mg/ml solução para administração na água de bebida para bovinos e suínos

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento:

KETOPROCEN 300 mg/ml ORAL SOLUTION

KETOPROCEN 300 mg/ml solução para administração na água de bebida para bovinos e suínos

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
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:

Portugal

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Cenavisa S.L.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

20/04/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1419/01/21DFVPT

Data de alteração do estado de autorização:

5/04/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038494>