

# KELAPROFEN 100 mg/ml

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

**Nome do medicamento veterinário:**

KELAPROFEN 100 mg/ml

---

**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](#)

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:**

Via intramuscular

Via intravenosa

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

##### Cattle

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

- 

##### Pig

- Meat and offal. 2 dia

- 

##### Cattle

- Milk. 0 hora

#### Via intravenosa:

- 

##### Cattle

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

- 

##### Horse

- Meat and offal. 1 dia

- 

##### Cattle

- Milk. 0 hora

- 

## **Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

---

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

QM01AE03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Dinamarca

---

### **Disponibilidade:**

Dinamarca

---

### **Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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:**

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

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

24/09/2020

---

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

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

---

**Autoridade responsável:**

Danish Medicines Agency

---

**Número da autorização:**

64159

---

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

24/09/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0160/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia  
Finlândia França Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Lituânia  
Luxemburgo Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia  
Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

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