

KETOPROCEN 100 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos e suínos

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

KETOPROCEN 100 mg/ml SOLUTION FOR INJECTION

KETOPROCEN 100 mg/ml solução injetável para equinos, bovinos e suínos

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. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

•

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

•

Horse

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

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 [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:

Cenavisa S.L.

Data de autorização de introdução no mercado:

13/07/2021

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Cenavisa S.L.

Autoridade responsável:

Directorate General For Food And Veterinary

Número da autorização:

1440/01/21RFVPT

Data da alteração do estado de autorização:

23/01/2026

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0267/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Estónia Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Polónia
Portugal Roménia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

português (PDF)

Publicado em: 23/01/2026

[Descarregar](#)

eu-PUAR-esv0267001-dcp-ketoprocen-100-mg-ml--solution-for-injection-en.pdf