

KETOFEN® 1% inj

Não autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

KETOFEN® 1% inj

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](#) [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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em búlgaro

Disponível apenas em búlgaro

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 lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Data de autorização de introdução no mercado:

1/08/2010

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

CEVA SANTE ANIMALE

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-1415

Data da alteração do estado de autorização:

17/04/2022

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet