

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

KETOPROFEN Bioveta 100 mg/ml solution for injection

KETOPROFEN BIOVETA 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE

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 intravenosa

Via intramuscular

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 intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 1 dia

- Milk. no withdrawal period

Nepoužívat u koní, jejichž mléko je určeno pro lidskou spotřebu.,

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

França

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:

Bioveta a.s.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/01/2024

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Bioveta a.s.

Autoridade responsável:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Número da autorização:

FR/V/7962715 9/2023

Data da alteração do estado de autorização:

24/01/2024

Estado-Membro de referência:

República Checa

Número de procedimento:

CZ/V/0183/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária França Grécia Hungria Polónia Roménia Eslováquia

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Package Leaflet and Labelling

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