

KELAPROFEN 100 mg/ml

Godkänd

- Ketoprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

KELAPROFEN 100 mg/ml

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

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

-

Svin

- Meat and offal. 2 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 timme

Intravenös användning:

-

Nöt

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

-

Häst

- Meat and offal. 1 dygn

-

Nöt

- Milk. 0 timme

-

Häst

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AE03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Ungern

Tillgänglig i:

Ungern

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Godkännandedatum:

11/01/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Godkännandenummer:

3071/X/12 MgSzH ÁTI

Datum för ändring av godkännandestatus:

11/01/2012

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0160/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Danmark Estland
Finland Frankrike Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Litauen
Luxemburg Nederländerna Norge Polen Portugal Rumänien Slovakien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

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