

KELAPROFEN 100 mg/ml

Auktoriserad

- Ketoprofen

Product identification

Läkemedlets namn:

KELAPROFEN 100 mg/ml

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Withdrawal period by route of administration:

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

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Portugal

Available in:

Portugal

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Kela Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Marketing authorisation date:

26/05/2014

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

KELA Kempisch Laboratorium Kela Laboratoria

Ansvarig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkännandenummer:

803/01/14RFVPT

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2022

Referensmedlemsstat:

Spanien

Förfarandenummer:

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

Documents

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.

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016972>