

# Ketoliv 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Ketoliv 100 mg/ml solution for injection for cattle, horses and pigs

Ketoliv 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

---

### **Zieltierarten:**

Rind

Pferd

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 1 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärcode (ATCvet-Code):**

QM01AE03

---

**Abgaberegelung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch  
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Lettland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

P.H. Farmaceutici S.r.l.

---

**Zulassungsdatum:**

20/01/2026

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

ADOH B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

V/DCP/26/0001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

20/01/2026

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Lettland

---

**Verfahrensnummer:**

LV/V/0001/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Italien Portugal Spanien

---

**Generic of:**

600000006553

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.