

# 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

---

**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 Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QM01AE03

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Spanien

---

**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:**

27/01/2026

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

ADOH B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Zulassungsnummer:**

4494 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

28/01/2026

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

PuAR\_Ketoliv\_LV\_V\_0001\_001\_DC\_final.pdf