

# KETOJET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

KETOJET 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE PARA BOVINO, CABALLOS Y PORCINO

**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

•

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

**Rind**

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

**intravenöse Anwendung:**

•

**Rind**

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

•

**Pferd**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

•

**Rind**

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

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (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:**

Spanien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro Iberica S.L.

---

**Zulassungsdatum:**

4/09/2012

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Spanish Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

2617 ESP

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/09/2012

---

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.

es-puar-ketojet-100-mg-ml-solucion-inyectable-es.pdf