

# KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection

Autorizado

- Tilmicosin
- Ketoprofen

## Product identification

### Nombre del medicamento:

KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection  
Keytil 300 mg/ml + 90 mg/ml oplossing voor injectie

---

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)  
Disponible únicamente en [English](#)

---

### Especies de destino:

Bovino

---

### Vía de administración:

Vía subcutánea

---

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)  
300.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
90.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Vía subcutánea:****• Bovino**

- Meat and offal. 93 Día
- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QJ01FA99

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Available in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Laboratorios Maymo S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 121381

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

2/02/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0280/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica República Checa Alemania Irlanda Italia Letonia Lituania  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-esv0280001-dcp-keytil-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038426>