

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

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

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

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Bovino

Porcino

Caballos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía intravenosa

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Solución inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Porcino**

- Meat and offal. 4 Día

**Vía intravenosa:**

•

**Bovino**

- Meat and offal. 4 Día

- Milk. 0 Hora(s)

•

**Caballos**

- Meat and offal. 4 Día

Not authorized for use in mares producing milk for human consumption.

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Dinamarca

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

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

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/10/2022

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

---

**Autoridad responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Número de autorización:**

66761

---

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

27/10/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Estonia

---

**Número de procedimiento:**

EE/V/0102/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca  
Finlandia Francia Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia Letonia  
Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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