

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

Autorisé

- Tilmicosin
- Ketoprofen

## Product identification

### Dénomination du médicament:

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

TILDOKET 300 mg/ml + 90 mg/ml soluție injectabilă

### Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

90.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:****Voie sous-cutanée:****• Bovins**

- Viande et abats. 93 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QJ01FA99

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Roumanie

---

**Available in:**

Roumanie

---

**Description de l'emballage:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base juridique de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Vetpharma Animal Health S.L.

---

**Marketing authorisation date:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

Laboratorios Maymo S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

230172

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

16/11/2023

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0280/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Allemagne Irlande Italie Lettonie Lituanie  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie

---

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

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

#### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038431>