

# Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Ketodine vet. 100 mg/ml stungulyf, lausn fyrir hesta, nautgripi og svín

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 1 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day

---

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

QM01AE03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Islande

---

**Disponible en:**

Islande

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Le Vet. Beheer B.V.

---

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

8/05/2013

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autorité responsable:**

Icelandic Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

IS/2/13/005/01

---

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

21/11/2018

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0621/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Tchéquie Danemark Estonie Finlande France Hongrie  
Islande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte Pologne Portugal

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [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.