

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

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

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:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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. B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/06/2013

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

Produlab Pharma B.V.

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 41821/4004

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/11/2023

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
Roumanie Slovaquie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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