

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

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

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

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Cheval

Porc

### Voie d'administration:

Voie intraveineuse

Voie intramusculaire

## 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 intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. 0 day
- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 1 day
- Lait. no withdrawal period

Not to be used in mares producing milk for human consumption.

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

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

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

---

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

QM01AE03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Allemagne

---

**Disponible en:**

Allemagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

---

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

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

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

23/05/2012

---

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

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numéro de l'autorisation:**

401555.00.00

---

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

8/02/2018

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0166/001

---

**États membres concernés:**

Hongrie Italie

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

2401555-paren-20221017.pdf