

Ketochemie 100 mg/ml Solution injectable

Autorisé

- Ketoprofen

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Ketochemie 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketochemie 100 mg/ml Solution injectable

Ketochemie 100 mg/ml Injektionslösung

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. 4 day
- Lait. 0 hour

-

Cheval

- Viande et abats. 4 day

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

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

QM01AE03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/03/2022

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

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V597484

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/03/2022

Etat membre de référence:

Estonie

Numéro de procédure:

EE/V/0102/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 6/01/2026

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 6/01/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 6/01/2026

[Télécharger](#)