

KETOSOL 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCS ET CHEVAUX

Autorisé

- Ketoprofen

Product identification

Dénomination du médicament:

Ketosol-100, 100 mg/ml solution for injection for cattle, pigs and horses
KETOSOL 100 MG/ML SOLUTION INJECTABLE POUR BOVINS PORCS ET CHEVAUX

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Bovins
Porc
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Withdrawal period by route of 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

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

France

Description de l'emballage:

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:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Marketing authorisation date:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6215818 3/2022

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/03/2022

État 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

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098360>