

Ketodolor 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ketodolor 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Rund

Varken

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:**Intramusculair gebruik:**

-

Rund

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

Intraveneus gebruik:

-

Rund

- Meat and offal. 1 day

-

Paard

- Meat and offal. 1 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QM01AE03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Beschikbaar in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Dechra Regulatory B.V.

Handelsvergunningsdatum:

1/07/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Produlab Pharma B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V439695

Datum toelatingswijziging:

1/07/2013

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0621/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Tsjechië Denemarken Estland Finland Frankrijk Hongarije
IJsland Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta Polen Portugal Roemenië
Slowakije Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/08/2026

Downloaden

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/08/2026

Downloaden

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/08/2026

Downloaden

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

ie-puar-mr-iev0621001-ketodolor-100-mgml-solution-for-injection-for-hors-en.pdf