

Ketofen 10 % 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ketofen 10 % 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Ketofen 10 % 100 mg/ml Solution injectable

Ketofen 10 % 100 mg/ml Injektionslösung

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Rund

Paard

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

10.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Oplossing voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

Intraveneus gebruik:

-

Paard

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. 4 day

-

Rund

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period 0 days

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

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#)

Handelsvergunninghouder:

Ceva Sante Animale

Handelsvergunningsdatum:

22/06/1992

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Merial

Ceva Sante Animale

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V158645

Datum toelatingswijziging:

5/06/2019

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/01/2026

[Downloaden](#)

Bijsluiter

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/01/2026

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 12/01/2026

[Downloaden](#)