

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

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Ketoliv 100 mg/ml šķīdums injekcijām liellopiem, zirgiem un cūkām

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 1 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. 0 hora

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Letónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês francês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

P.H. Farmaceutici S.r.l.

Data de autorização de introdução no mercado:

20/01/2026

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

ADOH B.V.

Autoridade responsável:

Food And Veterinary Service

Número da autorização:

V/DCP/26/0001

Data da alteração do estado de autorização:

20/01/2026

Estado-Membro de referência:

Letónia

Número de procedimento:

LV/V/0001/001

Estados-Membros envolvidos:

Itália Portugal Espanha

Generic of:

600000006553

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.