

# Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

Autorizado

- Ketoprofen

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Ketodolor 100 mg/ml solution for injection for horses, cattle, pigs

### **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

- 

##### **Pig**

- Meat and offal. 4 dia

#### **Via intravenosa:**

- 

##### **Cattle**

- Meat and offal. 1 dia

- 

##### **Horse**

- Meat and offal. 1 dia
- 

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QM01AE03

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

França

---

**Disponibilidade:**

França

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/04/2013

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Autoridade responsável:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número da autorização:**

FR/V/1562136 6/2013

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

28/09/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0621/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Estónia Finlândia França  
Hungria Islândia Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Polónia Portugal  
Roménia Eslováquia Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.