

File downloaded on 2026-06-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000038419>

KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection

- Tilmicosin
- Ketoprofen

Neautorizat

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

KEYTIL 300 mg/ml + 90 mg/ml solution for injection

Substan?a activ?:

- Disponibile numai în [Englez?](#)
- Disponibile numai în [Englez?](#)

Specia ?int?:

- Bovine

Calea de administrare:

- Administrare subcutanat?

Detalii produs

Substan?a activ? ?i concentra?ie:

- Disponibile numai în [Englez?](#)
300.00
miligram(e)
/
1.00
mililitru(i)
- Disponibile numai în [Englez?](#)
90.00
miligram(e)
/
1.00
mililitru(i)

Forma farmaceutic?:

- Solu?ie injectabil?

Perioada de a?eptare în func?ie de calea administrare:

- Administrare subcutanat?
 - Bovine
 - Carne și organe
93
zi
 - Lapte
no withdrawal period
Milk: Not authorised for use in animals producing milk for human consumption.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

- QJ01FA99

Statusul legal privind eliberarea:

- Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizației:

- Retras la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

- Disponibil numai în [Spaniolă](#)? [Cehă](#)? [Germană](#)? [Estoniană](#)? [Engleză](#)? [Franceză](#)? [Italiană](#)? [Olandeză](#)? [Portugheză](#)? [Slovacă](#)? [Suedeză](#)? [Islandeză](#)? [Norvegiană](#)

Descrierea ambalajului:

- Disponibil numai în [Engleză](#)?
- Disponibil numai în [Engleză](#)?
- Disponibil numai în [Engleză](#)?

Informații suplimentare

Tip de drept:

- Disponibil numai în [Engleză](#)? [Franceză](#)? [Croată](#)? [Italiană](#)? [Letonă](#)? [Finlandeză](#)? [Suedeză](#)? [Islandeză](#)? [Norvegiană](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

- Disponibil numai în [Engleză](#)? [Italiană](#)? [Letonă](#)? [Norvegiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

- Vetpharma Animal Health S.L.

Data autorizației de comercializare:

- 5/02/2019

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

- Laboratorios Maymo S.A.U.

Autoritatea responsabil?:

- Federal Agency For Medicines And Health Products

Num?rul autoriza?iei:

- BE-V538862

Data modific?rii statusului autoriza?iei:

- 18/12/2025

Statul membru de referin??:

- Disponibile numai în [Spaniol?](#) [Ceh?](#) [German?](#) [Estonian?](#) [Englez?](#) [Francez?](#) [Croat?](#) [Italian?](#) [Olandez?](#) [Portughez?](#) [Slovac?](#) [Suedez?](#) [Islandez?](#) [Norwegian](#)

Num?rul procedurii:

- ES/V/0280/001

Pentru a consulta reac?iile adverse la produsele medicinale veterinare, v? rug?m s? accesa?i www.adrreports.eu/vet

Documente

Informa?ii despre produs

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu exist? în acest limbaj (@Language). Îl pute?i g?si într -o alt? limb? de mai jos.

[Alte limbi \(3\)](#)

Olandez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Francez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Englez? (PDF)

Publicat la: 1/02/2024

[Descarc?](#)

Prospectul

Acest document nu exist? în acest limbaj (@Language). Îl pute?i g?si într -o alt? limb? de mai jos.

[Alte limbi \(4\)](#)

Olandez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Francez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

German? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Englez? (PDF)

Publicat la: 1/02/2024

[Descarc?](#)

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

[Alte limbi \(4\)](#)

Olandez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Francez? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

German? (PDF)

Publicat la: 17/08/2025

[Descarc?](#)

Englez? (PDF)

Publicat la: 1/02/2024

[Descarc?](#)

Rapoart(e) de evaluare public?

eu-PUAR-esv0280001-dcp-keytil-300-mg-ml-+-90-mg-ml-solution-for-injection-en.pdf

Englez? (PDF)

Publicat la: 1/02/2024

[Descarc?](#)