

File downloaded on 2026-06-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000016994>

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

Разрешен

- Ketoprofen

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

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

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

говеда

свиня

кон

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Интравенозно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 hour

•

свиня

- Meat and offal. 4 day

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 hour

Интравенозно приложение:

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 hour

•

кон

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

•

говеда

- Meat and offal. 4 day

- Milk. 0 hour

•

КОН

- Meat and offal. 4 day

- Milk. no withdrawal period

Milk: Not authorised for use in mares producing milk for human consumption.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (АТCvet) Код:

QM01AE03

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Industrial Veterinaria S.A.

Дата на разрешение за търговия:

22/03/2012

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Отговорен орган:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Номер на разрешението за търговия:

401557.00.00

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

23/03/2017

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0175/001

Засегната държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски Исландски Norwegian

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.