

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

Registrováno

- Ketoprofen

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Skot

Prase

Kůň

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Intravenózní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v English
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 0 hour

-

Prase

- Maso. 4 day

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 0 hour

Intravenózní podání:

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 4 day
- Mléko. no withdrawal period

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

-

Skot

- Maso. 4 day
- Mléko. 0 hour

-

Kůň

- Maso. 4 day
- Mléko. no withdrawal period

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

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QM01AE03

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Lotyšsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)
Dostupné pouze v [Latvian](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Industrial Veterinaria S.A.

Datum registrace:

2/03/2012

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Příslušný orgán:

Food And Veterinary Service

Registrační číslo:

V/DCP/12/0020

Datum změny stavu registrace:

2/03/2012

Referenční členský stát:

Španelsko

Číslo procedury:

ES/V/0175/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Francie Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Malta

Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Slovinsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.