

Ketink 100 mg/ml Injektionslösung

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

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

Ketink 100 mg/ml Injektionslösung

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 4 Tag

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

intravenöse Anwendung:

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

-

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

-

Rind

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 4 Tag
- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Industrial Veterinaria S.A.

Zulassungsdatum:

22/03/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

401557.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

23/03/2017

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0175/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland
Litauen Malta Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei Slowenien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litausch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Combined File of all Documents

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 21/01/2025

[Herunterladen](#)