

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

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

Ketink, 100 mg/ml süstelahus veistele, hobustele ja sigadele

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Bovins

Porc

Cheval

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

- 

**Porc**

- Viande et abats. 4 day

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

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

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. 0 hour

- 

### **Cheval**

- Viande et abats. 4 day
- Lait. no withdrawal period

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

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE03

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Estonie

---

### **Disponible en:**

Estonie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## **Informations complémentaires**

### **Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

### **Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/03/2012

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

State Agency Of Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

1704

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

28/03/2012

---

**État membre de référence:**

Espagne

---

**Numéro de procédure:**

ES/V/0175/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie France

Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Malte Pays-Bas

Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.