

# 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 süstelahuus 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

---

**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.