

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 Roztwór do wstrzykiwań

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:

Pologne

Disponible en:

Pologne

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:

26/04/2012

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autorité responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numéro de l'autorisation:

2179

Date de modification du statut de l'autorisation:

26/04/2012

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

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.

Etiquetage

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.

Fichier combinant tous les documents

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