

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

Heimilað

- Ketoprofen

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Ketink 100 mg/ml инъекционен разтвор за говеда, свине и коне

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Svín

Hestur

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar í bláæð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 4 dagar

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

Til notkunar í bláæð:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. 0 klukkustundir

-

Hestur

- Kjöt og innmatur. 4 dagar
- Mjólk. no withdrawal period

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

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QM01AE03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Búlgaría

Fáanlegt í:

Búlgaría

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska íþalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Industrial Veterinaria S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/02/2012

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Food Safety Authority

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1700

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/08/2017

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0175/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaríá Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Írland Ítalía Lettland Litáen Malta
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.