

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

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Ketink 100 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Suino

Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 ora

•

Suino

- carni e frattaglie. 4 giorno

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 ora

Uso endovenoso:

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 ora

•

Cavallo

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

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

•

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. 0 ora

.

Cavallo

- carni e frattaglie. 4 giorno
- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Austria

Disponibile in:

Austria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [German](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/02/2012

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autorità responsabile:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numero di autorizzazione:

8-01042

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/02/2012

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0175/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Francia Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Malta Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.