

# 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

Aristal 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Aristal 100 mg/ml Solution injectable

Aristal 100 mg/ml Injektionslösung

---

### **Sotsanza 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:**

Belgio

---

### **Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

## 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:**

31/01/2012

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

BE-V410663

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

31/01/2012

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.