

# 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

### **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:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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:**

22/03/2012

---

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

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

401557.00.00

---

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

23/03/2017

---

**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

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.