

# Aristal 100 mg/ml Oplossing voor injectie

Toegelaten

- Ketoprofen

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

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

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in Engels

### **Doeldiersoort(en):**

Rund

Varken

Paard

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Intraveneus gebruik

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in Engels  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Oplossing voor injectie

---

**Wachttijd per toedieningsweg:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Varken**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

**Intraveneus gebruik:**

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

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

- 

**Rund**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. 0 hour

- 

**Paard**

- Meat and offal. 4 day
- Milk. no withdrawal period

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

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QM01AE03

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

België

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)  
Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

## Aanvullende informatie

**Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Handelsvergunningsdatum:**

31/01/2012

---

**Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Vergunningsnummer:**

BE-V410663

---

**Datum toelatingswijziging:**

31/01/2012

---

**Rapporterende lidstaat:**

Spanje

---

**Procedurenummer:**

ES/V/0175/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk  
Duitsland Griekenland Hongarije Ierland Italië Letland Litouwen Malta  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)

### Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)

### Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 2/04/2025

[Downloaden](#)

### Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.