

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

Toegelaten

- Ketoprofen

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Ketink 100 mg/ml ενέσιμο διάλυμα για βοοειδή, χοίρους και άλογα

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. 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:

Griekenland

Beschikbaar in:

Griekenland

Verpakkingsoomschrijving:

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:

9/05/2017

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

National Organization For Medicines

Vergunningsnummer:

43226/10-05-2017/K-0193801

Datum toelatingswijziging:

30/11/2021

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Bijsluiter

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

Etikettering

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

Combined File of all Documents

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