

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

Autorisert

- Ketoprofen

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

storfe

gris

hest

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intravenøs bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk
100.00 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, oppløsning

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 0 time

-

gris

- Slakt. 4 dag

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 0 time

Intravenøs bruk:

-

storfe

- Slakt. 4 dag
- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 4 dag
- Melk. no withdrawal period

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

-

storfe

- Slakt. 4 dag

- Melk. 0 time

-

hest

- Slakt. 4 dag

- Melk. no withdrawal period

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

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QM01AE03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

EL

Tilgjengelig i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Industrial Veterinaria S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

9/05/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Industrial Veterinaria S.A.
aniMedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

43226/10-05-2017/K-0193801

Status for endring av markedsføringstillatelse:

30/11/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0175/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE FR DE EL HU Irland IT LV LT MT NL PL
PT RO SI SI

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.