

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

Autorizado

- Ketoprofen

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via intravenosa

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

100.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Pig

- Meat and offal. 4 dia

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

Via intravenosa:

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

- Meat and offal. 4 dia

- Milk. no withdrawal period

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

-

Cattle

- Meat and offal. 4 dia
- Milk. 0 hora

-

Horse

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

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

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QM01AE03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Industrial Veterinaria S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

22/03/2012

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Autoridade responsável:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número da autorização:

401557.00.00

Data da alteração do estado de autorização:

23/03/2017

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0175/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Dinamarca Estónia França
Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Letónia Lituânia Malta Países Baixos

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.