

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

Godkänd

- Ketoprofen

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Ketink 100 mg/ml Roztwór do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt

Svin

Häst

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Intravenös användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, lösning

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 0 timme

-

Svin

- Meat and offal. 4 dygn

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 0 timme

Intravenös användning:

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

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

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

-

Nöt

- Meat and offal. 4 dygn
- Milk. 0 timme

-

Häst

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

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

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QM01AE03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Tillgänglig i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Industrial Veterinaria S.A.

Godkännandedatum:

26/04/2012

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Industrial Veterinaria S.A.

aniMedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

2179

Datum för ändring av godkännandestatus:

26/04/2012

Referensmedlemsstat:

Spanien

Procedurnummer:

ES/V/0175/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Frankrike

Tyskland Grekland Ungern Irland Italien Lettland Litauen Malta

Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien

Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.