

DANIDOL 150 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Zugelassen

- Ketoprofen

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DANIDOL 150 mg/ml Injektionslösung für Rinder, Schweine und Pferde

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Pferd

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 3 Tag

•

Rind

- Milch. 0 Stunde

intravenöse Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

•

Pferd

- Fleisch und Innereien. 1 Tag

•

Rind

- Milch. 0 Stunde

•

Pferd

- Milch. no withdrawal period

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

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QM01AE03

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Zulassungsdatum:

28/09/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-01005

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

28/09/2011

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0169/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 10/06/2024

Updated on: 23/03/2026

[Herunterladen](#)

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.