

AINIL

Zugelassen

- Ketoprofen

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

AINIL

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

**Zieltierarten:**

Rind

Pferd

**Art der Anwendung:**

intravenöse Anwendung

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

## **intravenöse Anwendung:**

- 

### **Rind**

- Fleisch und Innereien. 4 Tag Мляко: нула издоиявания.

- 

### **Pferd**

- Fleisch und Innereien. no withdrawal period

Не се разрешава за употреба при коне, които са предназначени за човешка консумация

---

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

QM01AE03

---

## **Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

## **Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

## **Zugelassen in:**

Bulgarien

---

## **Verfügbar in:**

Bulgarien

---

## **Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)  
Verfügbar nur in [bulgarisch](#)

---

## 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:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zulassungsdatum:**

12/09/2010

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

### **Zuständige Behörde:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

### **Zulassungsnummer:**

0022-1433

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

14/10/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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