

# Caninsulin 40 NE/ml szuszpenziós injekció kutyák és macskák részére

Εξουσιοδοτημένο

- Insulin porcine

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Caninsulin 40 NE/ml szuszpenziós injekció kutyák és macskák részére

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

### Είδη ζώων:

Σκύλος  
Γάτα

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English  
40.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

### Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο διάλυμα

**Withdrawal period by route of administration:****Υποδόρια χρήση:**

- Σκύλος
- Γάτα

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QA10AC03

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Hungarian](#)

## Additional information

**Entitlement type:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:**

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

**Marketing authorisation date:**

30/07/2001

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International GmbH

---

**Αρμόδια αρχή:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Αριθμός άδειας:**

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:**

30/07/2001

---

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

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078626>