

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

•

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

Vía intravenosa:

•

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

•

Caballos

- Meat and offal. 4 Día

•

Bovino

- Milk. 0 Hora(s)

•

Caballos

- Milk. no withdrawal period

Su uso no está autorizado en yeguas cuya leche se utiliza para el consumo humano

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QM01AE03

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Disponible en:

España

Descripción del formato:

Caja con 1 vial de 250 ml
Caja con 12 viales de 100 ml
Caja con 12 viales de 50 ml
Caja con 12 viales de 20 ml
Caja con 12 viales de 10 ml
Caja con 10 viales de 100 ml
Caja con 10 viales de 50 ml
Caja con 10 viales de 20 ml
Caja con 10 viales de 10 ml
Caja con 6 viales de 100 ml
Caja con 6 viales de 50 ml
Caja con 6 viales de 20 ml
Caja con 6 viales de 10 ml
Caja con 1 vial de 100 ml
Caja con 1 vial de 50 ml
Caja con 1 vial de 20 ml
Caja con 1 vial de 10 ml

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/10/2001

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

1406 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

23/10/2001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado