

AINIL, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i konje

Autorizado

- Ketoprofen

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AINIL, 100 mg/mL, otopina za injekciju za goveda i konje

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Caballos

Caballos no destinados a consumo humano

Vía de administración:

Vía intravenosa

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 4 Día

- Meat and offal. 1 Día

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:

Croacia

Disponibile en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Disponibile únicamente en [Croatian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Industrial Veterinaria S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

23/06/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Industrial Veterinaria S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

UP/I-322-05/21-01/448

Fecha de modificación del estado de la autorización:

27/10/2023

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.