

DANIDOL 150 mg/ml solution for injection for cattle

Myönnetty

- Ketoprofen

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

DANIDOL 150 mg/ml solution for injection for cattle

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

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Nauta

Sika

Hevonen

Antoreitti:

Lihakseen

Laskimoon

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

150.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, liuos

Varoaika antoreiteittäin:**Lihakseen:**

-

Nauta

- Meat and offal. 2 day

-

Sika

- Meat and offal. 3 day

-

Nauta

- Milk. 0 hour

Laskimoon:

-

Nauta

- Meat and offal. 2 day

-

Hevonen

- Meat and offal. 1 day

-

Nauta

- Milk. 0 hour

-

Hevonen

- Milk. no withdrawal period

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

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QM01AE03

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

28/09/2011

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Vastaava viranomainen:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Myyntilupanumero:

8-01005

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

28/09/2011

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinnumero:

ES/V/0169/001

Asianomaiset jäsenvaltiot:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Package Leaflet and Labelling

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Myyntipäälyysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.