

# AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorisé

- Ketoprofen

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en Anglais

**Espèces cibles:**

Bovins

Cheval

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

Voie intraveineuse

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour

**Voie intraveineuse:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 4 day

- 

**Cheval**

- Viande et abats. 4 day

- 

**Bovins**

- Lait. 0 hour

- 

**Cheval**

- Lait. no withdrawal period

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

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Espagne

---

**Disponible en:**

Espagne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

Disponible uniquement en Spanish

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

23/10/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Autorité responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numéro de l'autorisation:**

1406 ESP

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

23/10/2001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

### Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.