

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini
Cavallo

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare
Uso endovenoso

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
100.00 milligrammo(i) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

bovini

- latte. 0 ora

Uso endovenoso:

-

bovini

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

Cavallo

- carni e frattaglie. 4 giorno

-

bovini

- latte. 0 ora

-

Cavallo

- latte. no withdrawal period

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

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QM01AE03

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Disponibile in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Disponibile solo in Spanish

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Industrial Veterinaria S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

23/10/2001

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1406 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/10/2001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.