

Ainil oldatos injekció szarvasmarhák és lovak részére

Autorizzato

- Ketoprofen

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Ainil oldatos injekció szarvasmarhák és lovak részére

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

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 4 giorno

Uso endovenoso:

•

bovini

- latte. 0 giorno
- carni e frattaglie. 4 giorno

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:

Ungheria

Disponibile in:

Ungheria

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)

Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)
Disponibile solo in [Hungarian](#)

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:

20/03/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Industrial Veterinaria S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/03/2006

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 (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

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