

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Igaliotas

- Ketoprofen

Product identification

Vaisto pavadinimas:

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [English](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti į veną

Product details

Veiklioji medžiaga / Stiprumas:

Pateikiama tik [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Withdrawal period by route of administration:

Leisti į raumenis:

•

Galvijai

- Meat and offal. 4 day

•

Galvijai

- Milk. 0 hour

Leisti į veną:

•

Galvijai

- Meat and offal. 4 day

•

Žirgas

- Meat and offal. 4 day

•

Galvijai

- Milk. 0 hour

•

Žirgas

- Milk. no withdrawal period

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

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QM01AE03

Tiekimo teisinis statusas:

Pateikiama tik [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Registracijos statusas:

Valid

Authorised in:

Pateikiama tik [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Spain

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Pateikiama tik [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Pateikiama tik [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Industrial Veterinaria S.A.

Marketing authorisation date:

23/10/2001

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Industrial Veterinaria S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registracijos pažymėjimo numeris:

1406 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

23/10/2001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Documents

Preparato charakteristikų santrauka

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženkinimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055033>