

# AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

Dopuszczony

- Ketoprofen

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

AINIL BOVINO Y EQUINO 100 mg/ml SOLUCION INYECTABLE

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie dożylnie

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski  
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Postać farmaceutyczna:**

Roztwór do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie domięśniowe:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Cattle**

- Milk. 0 hour

**Podanie dożylne:**

- 

**Cattle**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Horse**

- Meat and offal. 4 day

- 

**Cattle**

- Milk. 0 hour

- 

**Horse**

- Milk. no withdrawal period

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

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QM01AE03

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

---

**Dostępne w:**

Spain

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

Dostępne wyłącznie w hiszpański

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

23/10/2001

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Industrial Veterinaria S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numer pozwolenia:**

1406 ESP

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

23/10/2001

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.