

DANIDOL 300 mg/ml oral solution for cattle and pigs

временно
спрян

- Ketoprofen

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

DANIDOL 300 mg/ml oral solution for cattle and pigs

EDERAL 300 mg/ml SOLUCION ORAL PARA CERDOS Y TERNEROS

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

теле

свиня за уговяване

Начин на приложение:

Перорално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

300.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Перорален разтвор

Withdrawal period by route of administration:**Перорално приложение:**

- теле
- свиня за уговяване

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QM01AE03

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Suspended

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Spanish](#)

Налично само на [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Marketing authorisation date:

16/12/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на лиценза:

2104 ESP

Дата на промяна в статуса на лиценза:

25/12/2021

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

ES/V/0148/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016922>