

Propyleenglycol

Neoprávněný

- Propylene glycol

Product identification

Název léčivého přípravku:

Propyleenglycol

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Skot

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Léková forma:

Perorální tekutina

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Skot

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Maso. no withdrawal period 0 days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QA16QA01

Právní status výdeje:

K dispozici pouze v [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Stav registrace:

Surrendered

Authorised in:

Nizozemsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

21/09/1994

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Dopharma B.V.

Odpovědný orgán:

MEB

Registrační číslo:REG NL 7788

Datum změny stavu registrace:6/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059184>