

DIDROPULMINE

Nicht autorisiert

- Diprophylline
- Terpin

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIDROPULMINE

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Schaf

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

intravenöse Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)
1.50 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QR03DA51

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Frankreich

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [französisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Huvepharma S.A.

Zulassungsdatum:

24/07/1992

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratoires Biove

Zuständige Behörde:

ANSES

Zulassungsnummer:

FR/V/1191935 1/1992

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

5/01/2022

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.