

DIMETRIN

Zugelassen

- Nicotinic acid
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Dimetridazole
- Furazolidone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

DIMETRIN

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Ziervogel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Futter

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
6.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
0.30 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
0.50 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
100.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Verfügbar nur in englisch
40.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Darreichungsform:

Pulver zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Futter:

-

Ziervogel

- Nicht spezifiziert. 0 Tag

Usò non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

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

QP51AA

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in italienisch

Verfügbar nur in [italienisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

Zulassungsinhaber:

Istituto Profilatrico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

Zulassungsdatum:

14/11/1991

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/1991

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

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