

Dovenix 250 mg/ml solução injectável para bovinos e ovinos

Nicht
autorisiert

- Nitroxinil

Product identification

Name des Arzneimittels:

Dovenix 250 mg/ml solução injectável para bovinos e ovinos

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind
Schaf

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
0.25 gram(s) / 1.00 Other

Darreichungsform:

Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

subkutane Anwendung:

- Rind
 - Schaf
-

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

QP52AG08

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung von der Zulassungsbehörde widerrufen

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 1120/01/17NFVPT

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

1/02/2023

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000097794>