

DINDORAL LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Autorizado

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DINDORAL LIOFILIZADO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Faisanes

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 90% seroconversión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:**Vía oral:**

-

Pavos

- All relevant tissues. 0 Día

-

Faisanes

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01CD

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

5/02/2026

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

4495 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/02/2026

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0485/001

Estados miembros afectados:

Italia España

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-puar-frv0485001-mr-rpe783-en.pdf