

Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Caballos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)
25.00 Microgramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Jarabe

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Caballos

- Meat and offal. 28 Día

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

QR03CC13

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:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

28/03/2018

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

180055

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/03/2026

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0619/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Hungría
Islandia Italia Luxemburgo Noruega Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Combined File of all Documents

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