

Propyleenglycol 100% vloeistof voor oraal gebruik voor runderen en schapen.

Autorizado

- Propylene glycol

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Propyleenglycol 100% vloeistof voor oraal gebruik voor runderen en schapen.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Ovino

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1000.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Líquido oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

•

Bovino

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Ovino

- Milk. no withdrawal period zero days

- Meat and offal. no withdrawal period zero days

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

QA16QA01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Países Bajos

Disponible en:

Países Bajos

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Disponible únicamente en [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Eurovet Animal Health B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

22/01/1992

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Eurovet Animal Health B.V.
Genera d.d.

Autoridad responsable:

Medicines Evaluation Board

Número de autorización:

REG NL 2628

Fecha de modificación del estado de la autorización:

5/10/2018

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

Documentos

Combined File of all Documents

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