

Propyleenglycol

No autorizado

- Propylene glycol

Product identification

Nombre del medicamento:

Propyleenglycol

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía oral

Product details

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Líquido oral

Withdrawal period by route of administration:

Vía oral:

- **Bovino**

- Milk. no withdrawal period 0 days

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QA16QA01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Países Bajos

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Dopharma Research B.V.

Marketing authorisation date:

21/09/1994

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Dopharma B.V.

Autoridad responsable:

MEB

Número de autorización:

REG NL 7788

Fecha del cambio de estado de la autorización:

6/12/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000059184>