

Dindoral SPF Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Verabreichung über das Trinkwasser für Puten

Autorizado

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dindoral SPF Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur Verabreichung über das Trinkwasser für Puten

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

9.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

•

Pavos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

Disponible únicamente en [German](#)

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:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

22/07/1996

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

5a/95

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/04/2011

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.