

Dipal Conc. 7.5 mg/g Concentraat voor dipoplossing, Concentraat voor spray, oplossing

Autorizado

- Iodine

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Dipal Conc. 7.5 mg/g Concentraat voor dipoplossing, Concentraat voor spray, oplossing

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Uso mamario externo

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

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

Forma farmacéutica:

Solución para baño y para pulverización de pezones

Tiempo de espera por vía de administración:

Uso mamario externo:

•

Bovino

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

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

QD08AG03

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Bélgica

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Delaval

Fecha de autorización de comercialización:

14/05/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Delaval

Autoridad responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Número de autorización:

BE-V341074

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/09/2017

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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

Etiquetado

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