

DIMETRIN

Autorizado

- Nicotinic acid
- Thiamine hydrochloride
- Pyridoxine hydrochloride
- Dimetridazole
- Furazolidone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DIMETRIN

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Aves ornamentales

Vía de administración:

Administración en el alimento

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

6.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.30 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

0.50 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Disponible únicamente en [English](#)

40.00 Miligramo(s) / 1.00 Gramo(s)

Forma farmacéutica:

Polvo oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en el alimento:

-

Aves ornamentales

- Unspecified. 0 Día

Usò non autorizzato in animali destinati alla produzione di alimenti per il consumo umano

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

QP51AA

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:

Italia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Disponibile unicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile unicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile unicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Istituto Profilattico E Farmaceutico Candioli E C. S.r.l.

Fecha de autorización de comercialización:

14/11/1991

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

14/11/1991

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.