

Intra Dysovinol 499 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

Autorizado

- Disodium zinc edetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Intra Dysovinol 499 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

Intra Dysovinol 499 mg/ml roztok na použitie v pitnej vode pre ošípané

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Cerdos de engorde

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

499.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Cerdos de engorde

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

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

QA07XA92

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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intracare B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

10/10/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intracare B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

96/034/MR/19-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/10/2019

Estado miembro de referencia:

Países Bajos

Número de procedimiento:

NL/V/0304/001

Estados miembros afectados:

Austria Bulgaria Croacia Chipre Estonia Grecia Hungría Irlanda Italia
Letonia Lituania Luxemburgo Malta Polonia Portugal Rumania; Rumanía
Eslovaquia España

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.

PuAR - Intra Dysovinol - NL_V_0304_001_MR - FINAL - MAY2025.pdf