

DIMETRIN

Odobreno

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

DIMETRIN

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U hranu za životinje

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

6.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

0.30 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

0.50 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

100.00 miligram / 1.00 gram

Dostupan samo u engleski

40.00 miligram / 1.00 gram

Farmaceutski oblik:

Oralni prašak

Karencija prema putu aplikacije:

U hranu za životinje:

-

Ornamental bird

- Unspecified. 0 day

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QP51AA

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dostupan samo u [talijanski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

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

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

14/11/1991

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Unione Commerciale Lombarda S.p.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

14/11/1991

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.