

DOVENIX 25 g/100 ml soluție injectabilă pentru bovine și ovine

Ekki
heimilað

- Nitroxinil

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DOVENIX 25 g/100 ml soluție injectabilă pentru bovine și ovine

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Nautgripir
Sauðkind

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)
25.00 gram(s) / 100.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:**• Nautgripir**

- Kjöt og innmatur. 60 dagar

nu este permisa utilizarea la animale producatoare lapte consum uman

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 60 dagar

nu este permisa utilizarea la animale producatoare lapte consum uman

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QP52AG08

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Rúmenía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðeins fáanlegt í [Romanian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

7/03/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

120073

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/06/2023

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041132>