

DEXTROPIRINE 50

Autorizzato

- Acetylsalicylic acid

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

DEXTROPIRINE 50

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Bovini (vitello)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 milligrammo(i) / 1.00 grammo(i)

Forma farmaceutica:

Polvere per soluzione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Bovini (vitello)

- carni e frattaglie. 7 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QN02BA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Francia

Disponibile in:

Francia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Disponibile solo in [French](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratoires Biove

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/07/1992

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratoires Biove

Autorità responsabile:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numero di autorizzazione:

FR/V/3380842 8/1992

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

21/07/2012

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Package Leaflet and Labelling

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.