

# DINDORAL LYOPHILISATE FOR ORAL SUSPENSION

Autorizzato

- Turkey haemorrhagic enteritis virus, strain Domermuth, Live

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

DINDORAL LYOPHILISATE FOR ORAL SUSPENSION

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

tacchino

Fagiano

---

### **Via di somministrazione:**

Uso orale

---

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 90% seroconversion / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione orale

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso orale:**

•

**tacchino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

•

**Fagiano**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

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

QI01CD

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Spagna

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/02/2026

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Autorità responsabile:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Numero di autorizzazione:**

4495 ESP

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

6/02/2026

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0485/001

---

**Stati membri interessati:**

Italia Spagna

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0485001-mr-rpe783-en.pdf