

Dalmafertyl 15 mg/ml + 18.22 mg/ml, emulsão injetável para bovinos e suínos

Autorisert

- Betacarotene
- DL-ALPHA-TOCOPHEROL

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Dalmafertyl 15 mg/ml + 18.22 mg/ml, emulsão injetável para bovinos e suínos

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

ku

hunngris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

15.00 milligram / 1.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

18.22 milligram / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

•

ku

- Slakt. 0 dag

- Melk. 0 dag

•

hunngris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QA11JA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Tilgjengelig i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Bare tilgjengelig i [Portugisisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Generisk søknad (Artikkel 13(1) i Direktiv 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Fatro S.p.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/06/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Fatro S.p.A.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

925/01/15NFVPT

Status for endring av markedsføringstillatelse:

24/01/2020

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.