

Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

Autorizado

- Clenbuterol hydrochloride

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via oral

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
25.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Xarope

Intervalo de segurança por via de administração:

Via oral:

-

Horse

- Meat and offal. 28 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QR03CC13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês
Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Le Vet. Beheer B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

30/01/2013

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Produlab Pharma B.V.

Autoridade responsável:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2705 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

7/03/2019

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0619/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica República Checa Dinamarca Finlândia França Hungria
Islândia Itália Luxemburgo Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.

Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.