

Intra Dysovinol 499 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

Autorizado

- Disodium zinc edetate

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Intra Dysovinol 499 mg/ml solution for use in drinking water for pigs

INTRA DYSOVINOL 499 mg/ml разтвор за прилагане във вода за пиене за прасета

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:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

499.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Pig (for fattening)

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QA07XA92

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Bulgária

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intracare B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

26/08/2019

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intracare B.V.

Autoridade responsável:

Bulgarian Food Safety Authority

Número da autorização:

0022-2912

Data da alteração do estado de autorização:

7/03/2023

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0304/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre Estónia Grécia Hungria Irlanda Itália
Letónia Lituânia Luxemburgo Malta Polónia Portugal Roménia Eslováquia
Espanha

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Package Leaflet and Labelling

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

PuAR - Intra Dysovinol - NL_V_0304_001_MR - FINAL - MAY2025.pdf