

DANIDOL 300 mg/ml oral solution for cattle and pigs

Autorizat

- Ketoprofen

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

DANIDOL 300 mg/ml oral solution for cattle and pigs

EDERAL 300 mg/ml SOLUCION ORAL PARA CERDOS Y TERNEROS

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Vițel

Porc (pentru îngrășat)

Calea de administrare:

Administrare orală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

300.00 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare orală:**

-

Vițel

-

Porc (pentru îngrășat)

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QM01AE03

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:Disponibile numai în [Spanish](#)Disponibile numai în [Spanish](#)

Informații suplimentare**Tip de drept:**Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Ecuphar Veterinaria S.L.U.

Data autorizației de comercializare:

16/12/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2104 ESP

Data modificării statusului autorizației:

10/07/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

ES/V/0148/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000016922>