

Dovenix 250 mg/ml solução injectável para bovinos e ovinos

Neautorizat

- Nitroxinil

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Dovenix 250 mg/ml solução injectável para bovinos e ovinos

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Bovine

Oaie

Calea de administrare:

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
0.25 gram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QP52AG08

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Disponibile numai în [Portugheză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Data autorizației de comercializare:

1/01/2022

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Animal Health Portugal Unipessoal Lda.

Autoritatea responsabilă:

Directorate General For Food And Veterinary

Numărul autorizației:

Data modificării statusului autorizației:

1/02/2023

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