

File downloaded on 2026-05-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sk/600000049993>

# Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

Oprávněný

- Clenbuterol hydrochloride

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

Dilaterol 25 micrograms/ml syrup for horses

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Perorálne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)  
25.00 microgram(s) / 1.00 millilitre(s)

### Lieková forma:

Sirup

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Perorálne použitie:**

- 

**Horse**

- Meat and offal. 28 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QR03CC13

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovensky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Portugalsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

**Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Le Vet. Beheer B.V.

---

**Dátum registrácie lieku:**

12/10/2012

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Produlab Pharma B.V.

---

**Zodpovedný orgán:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Číslo registrácie:**

603/01/12DFVPT

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

30/11/2023

---

**Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**

IE/V/0619/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Česko Dánsko Fínsko Francúzsko Maďarsko Island  
Taliano Luxembursko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.