

CHRONOGEST CR 20 MG CONTROLLED RELEASE VAGINAL MEDICATED SPONGE FOR SHEEP

Разрешен

- Flugestone acetate

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

CHRONOGEST CR 20 MG CONTROLLED RELEASE VAGINAL MEDICATED SPONGE FOR SHEEP

Chronogest CR, 20 mg, esponja vaginal de libertação controlada para ovinos

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

оагнена овца

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Вагинално приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

20.00 milligram(s) / 1.00 Гъба

Фармацевтична форма:

Вагинална емулсия

Withdrawal period by route of administration:**Вагинално приложение:****• оагнена овца**

- Meat and offal. 2 day 2 days after withdrawal of sponges.

- Milk. 0 day Zero hours, including the treatment time.

• Sheep (ewe lamb)

- Meat and offal. 2 day 2 days after withdrawal of sponges.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03D

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Налично само на [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

27/04/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet Productions

Отговорен орган:

Directorate General For Food And Veterinary

Номер на лиценза:

51557

Дата на промяна в статуса на лиценза:

14/04/2022

Референтна държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Номер на процедурата:

FR/V/0150/001

Засегната държава членка:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само на [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по -долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042514>