

# OVIGEST, 60mg, Medicated sponge

Разрешен

- Medroxyprogesterone acetate

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

OVIGEST, 60mg, Medicated sponge

---

**Активно вещество:**

Налично само в [Английски](#)

---

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

овца

---

**Начин на приложение:**

Вагинално приложение

---

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в [Английски](#)  
60.00 milligram(s) / 1.00 Гъба

---

**Фармацевтична форма:**

Лечебна гъба

---

**Карентен срок по начин на приложение:**

**Вагинално приложение:**

- 

**овца**

- Milk. 24 hour

- Meat and offal. 2 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QG03DA02

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Valid

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Biogenesis Global S.L.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

23/04/2009

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Отговорен орган:**

National Organization For Medicines

---

**Номер на разрешението за търговия:**

22307/07-03-2016/K-0177601

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

19/09/2023

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Латвийски Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски  
Norwegian

---

**Процедурен номер:**

CZ/V/0104/001

---

**Засегната държава членка:**

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Гръцки Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian  
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски  
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

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

Листовка

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

Данни върху опаковката

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