

PROGESTERON FP

Разрешен

- Progesterone

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

PROGESTERON FP

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

крава

коза

кучка

оагнена овца

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

10.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционен разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

крава

- Meat and offal. 0 day

-

коза

- Meat and offal. 0 day

-

кучка

-

оагнена овца

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03DA04

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

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

Наличен в:

Romania

Описание на опаковката:

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

Налично само в [Romanian](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

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

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Дата на разрешение за търговия:

10/06/2007

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Pasteur Filiala Filipesti S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

130152

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/02/2022

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000013943>