

COVINAN 100 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Neregistrováno

- Proligestone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

COVINAN 100 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
Pes (fena)

Cesta podání:

Subkutánní podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční suspenze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QG03DA90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Španelsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Datum registrace:

20/03/1985

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Registrační číslo:

2823 ESP

Datum změny stavu registrace:

30/07/2024

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.