

PRODIGESTAN perorálny prášok

Autoriseret

- Sodium propionate
- Calcium propionate
- Manganese sulfate
- Copper sulfate pentahydrate
- Cobalt dichloride hexahydrate
- ZINC SULFATE HEPTAHYDRATE PH. EUR.

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

PRODIGESTAN perorálny prášok

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Kvæg

Får

Ged

Svin

Hund

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)
506.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
308.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Kun tilgængelig på [English](#)
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Lægemiddelform:

Oralt pulver

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QA16QA52

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)
Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Tekro spol. s r.o.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/12/2001

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Tekro spol. s r.o.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/107/01-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

21/12/2001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.