

Covinan 100 mg/ml injekčná suspenzia

Ikke
autoriseret

- Proligestone

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Covinan 100 mg/ml injekčná suspenzia

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Tæve

Kat

Administrationsvej:

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG03DA90

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

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

Pakningsbeskrivelse:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

23/12/1994

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

96/245/92-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

25/05/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet