

ENZAPROST T 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Zugelassen

- Dinoprost trometamol

Produktidentifikation

Arzneimittel:

ENZAPROST T 5 MG/ML SOLUTION FOR INJECTION FOR CATTLE AND PIGS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Rind

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

6.70 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
- Milch. 0 Tag

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 2 Tag
-

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):
QG02AD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Verfügbar in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Ceva Animal Health Bulgaria EOOD

Zulassungsdatum:

16/07/2012

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva Sante Animale

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1821

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

26/10/2017

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0410/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Dänemark Estland Finnland
Deutschland Griechenland Irland Italien Lettland Litauen Niederlande
Norwegen Polen Portugal Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)
[isländisch](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.