

CRONO-GEST SPUGNE 20 mg, dispositivo a rilascio controllato per capre e pecore

Autorizado

- Flugestone acetate

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

CRONO-GEST SPUGNE 20 mg, dispositivo a rilascio controllato per capre e pecore

Principio activo:

Disponibile unicamente en [English](#)

Especies de destino:

Ovino

Caprino

Vía de administración:

Vía vaginal

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile unicamente en [English](#)

20.00 Miligramo(s) / 1.00 Esponja

Forma farmacéutica:

Esponja vaginal

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía vaginal:

-

Ovino

- Meat. 2 Día 2 giorni dalla rimozione della spugna
- Milk. 0 Día zero giorni dalla rimozione della spugna

-

Caprino

- Meat and offal. 5 Día 5 giorni dalla rimozione della spugna
- Milk. 2 Día 1,5 giorni (3 mungiture), incluso il periodo di trattamento

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03DA04

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Italia

Disponible en:

Italia

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Disponibile únicamente en [Italian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

20/02/2009

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet Productions S.A.

Autoridad responsable:

Ministry Of Health

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

20/02/2009

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.