

DELVOSTERON 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ ΚΑΙ ΘΗΛΥΚΑ ΣΚΥΛΙΑ

No
autorizado

- Proligestone

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

DELVOSTERON 100MG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ ΓΙΑ ΓΑΤΕΣ ΚΑΙ ΘΗΛΥΚΑ ΣΚΥΛΙΑ

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gatos

Perras

Vía de administración:

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía subcutánea:

-

Gatos

- Not applicable. no withdrawal period

-

Perras

- Not applicable. no withdrawal period

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

QG03D

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Hellas M.A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

16/08/1993

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

3171/17-08-1993/K-0076801

Fecha de modificación del estado de la autorización:

29/05/2025

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