

# PRODIGESTAN peroralny prášok

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

PRODIGESTAN peroralny prášok

---

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Chèvre

Porc

Chien

---

### Voie d'administration:

## Informations sur le produit

### **Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en Anglais  
506.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
308.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Disponible uniquement en Anglais  
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Forme pharmaceutique:**

Poudre orale

---

### **Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QA16QA52

---

### **Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

---

### **Statut de l'autorisation:**

Valide

---

### **Autorisé en:**

Slovaquie

---

### **Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en Slovak

Disponible uniquement en [Slovak](#)

Disponible uniquement en [Slovak](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/12/2001

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Autorité responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Numéro de l'autorisation:**

96/107/01-S

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

21/12/2001

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.