

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

Odobreno

- Flugestone acetate

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

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

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U rodnicu

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski
20.00 miligram / 1.00 Spužvica

Farmaceutski oblik:

Spužavica za rodnicu

Karencija prema putu aplikacije:

U rodnicu:

-

Sheep

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

-

Goat

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

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG03DA04

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Dostupan u:

Italy

Opis paketa:

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dostupan samo u talijanski

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

20/02/2009

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet Productions S.A.

Nadležno tijelo:

Ministry Of Health

Broj odobrenja:

Ova informacija nije dostupna za ovaj proizvod.

Datum promjene statusa odobrenja:

20/02/2009

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.