

COVINAN 100 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Ekki
heimilað

- Proligestone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

COVINAN 100 mg/ml SUSPENSION INYECTABLE

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Köttur (fullorðin læða)

Hundur (tík)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG03DA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í spænska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Dagsetning markaðsleyfis:

20/03/1985

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Markaðsleyfisnúmer:

2823 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

30/07/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.