

COVINAN

Viðurkennt

- Proligestone

Product identification

Heiti lyfs:

COVINAN

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hundur (tík)

Köttur (fullorðin læða)

Íkomuleið:

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

100.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar undir húð:

- Hundur (tík)

- Unspecified. 0 dagar

• **Köttur (fullorðin læða)**

- Unspecified. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QG03DA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í Italian

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í English Italian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

29/03/1988

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

MdS

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/03/1988

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091132>