

DEPOGESTON BIOWET, 50 mg/ml injekciné suspensija šunims ir katèms

Heimilað

- Medroxyprogesterone acetate

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

DEPOGESTON BIOWET, 50 mg/ml injekciné suspensija šunims ir katèms

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hundur

Köttur

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

50.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, lausn

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

QG03AC06

Lögformleg staða:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [finnska](#) [sænska](#)
[Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Litáen

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [litháíska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Dagsetning markaðsleyfis:

29/07/2010

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Biowet Pulawy Sp. z o.o.

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:LT/2/10/1963/001

Dagsetning á breytingu stöðu:27/07/2015

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

Skjöl

Combined File of all Documents

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