

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

Autorizzato

- Flugestone acetate

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Ovino

Caprino

Via di somministrazione:

Uso vaginale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

20.00 milligrammo(i) / 1.00 Spugna

Forma farmaceutica:

Spugna vaginale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso vaginale:

-

Ovino

- carne. 2 giorno 2 giorni dalla rimozione della spugna
- latte. 0 giorno zero giorni dalla rimozione della spugna

-

Caprino

- carni e frattaglie. 5 giorno 5 giorni dalla rimozione della spugna
- latte. 2 giorno 1,5 giorni (3 mungiture), incluso il periodo di trattamento

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG03DA04

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Italia

Disponibile in:

Italia

Descrizione della confezione:

Confezione da 50 spugne in poliestere poliuretano, ciascuna contenente 20 mg di cronolone

Confezione da 25 spugne in poliestere poliuretano, ciascuna contenente 20 mg di cronolone

Confezione da 10 spugne in poliestere poliuretano, ciascuna contenente 20 mg di cronolone

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/02/2009

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet Productions S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

20/02/2009

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti