

ENZAPROST T 5 mg/ml injekčný roztok

Registruotas

- Dinoprost

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

ENZAPROST T 5 mg/ml injekčný roztok

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Galvijai

Kiaulė

Žirgas

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinis tirpalas

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Leisti į raumenis:

-

Galvijai

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

- Pienas. 0 d. Milk: zero days

-

Kiaulė

- Skerdiena ir subproduktai. 2 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QG02AD01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Galima įsigyti:

Slovakia

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik Slovakų

Pateikiama tik Slovakų

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Rinkodaros leidimo data:

15/04/2004

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Ceva Sante Animale

Atsakinga institucija:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registracijos numeris:

96/039/04-S

Registracijos statuso pasikeitimo data:

15/04/2004

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.