

Delvosteron, 100 mg/ml suspensie voor injectie voor honden en katten

Neregistruotas

- Proligestone

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Delvosteron, 100 mg/ml suspensie voor injectie voor honden en katten

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Šuo

Katė

Naudojimo būdas:

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

100.00 miligramai / 1.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė suspensija

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

QG03DA90

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Nyderlandų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

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

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Norwegian](#)

Registruotojas:

Intervet Nederland B.V.

Rinkodaros leidimo data:

30/03/1994

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Intervet International B.V.

Atsakinga institucija:

Medicines Evaluation Board

Registracijos numeris:

REG NL 4119

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/07/2024

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.