

ORNISTERIL

Awtorizzat

- Progesterone

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

ORNISTERIL

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu orali

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
0.10 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Forma farmaċewtika:

Granijiet

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu orali:

-

Pigeon

- Meat and offal. no withdrawal period

En l'absence de Limites Maximales de Résidus, ne pas administrer aux pigeons destinés à la consommation humaine.

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QG03DA04

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ĉek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Disponibbli biss fi [Franċiż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratoire Biard

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

25/05/1982

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratoires Biove

Awtorità responsabli:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numru tal-awtorizzazzjoni:

FR/V/0335205 6/1982

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

25/05/2012

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.