

CHRONOGEST CR 20 MG CONTROLLED RELEASE VAGINAL MEDICATED SPONGE FOR SHEEP

Autorizat

- Flugestone acetate

Product identification

Denumirea medicamentului:

CHRONOGEST CR 20 MG CONTROLLED RELEASE VAGINAL MEDICATED SPONGE FOR SHEEP

CHRONOGEST CR κολπικός σπόγγος για προβατίνες, αμνούς

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Oaie (oaie)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [Italian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Calea de administrare:

Administrare vaginală

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

20.00 miligram(e) / 1.00 Sponge

Forma farmaceutică:

Emulsie vaginală

Withdrawal period by route of administration:**Administrare vaginală:****• Oaie (oaie)**

- Carne și organe. 2 zi 2 days after withdrawal of sponges.

- Lapte. 0 zi Zero hours, including the treatment time.

• Sheep (ewe lamb)

- Carne și organe. 2 zi 2 days after withdrawal of sponges.

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG03D

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Disponibile numai în [French](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Intervet Productions

Autoritatea responsabilă:

National Organization For Medicines

Numărul autorizației:

89511/09/12-01-2010/K-0158401

Data modificării statusului autorizației:

2/09/2012

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0150/001

State membre interesate:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000042512>