

# PRODIGESTAN perorálny prášok

Autorizat

- Sodium propionate
- Calcium propionate
- Manganese sulfate
- Copper sulfate pentahydrate
- Cobalt dichloride hexahydrate
- ZINC SULFATE HEPTAHYDRATE PH. EUR.

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

PRODIGESTAN perorálny prášok

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Bovine

Oaie

Capră

Porc

Câine

### Calea de administrare:

Administrare în apa de băut

---

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în Engleză

506.60 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

308.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

2.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

1.00 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.08 miligram(e) / 1.00 gram(e)

Disponibile numai în Engleză

0.08 miligram(e) / 1.00 gram(e)

---

### Forma farmaceutică:

Pulbere orală

---

### Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QA16QA52

---

### Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

---

### Status autorizație:

Valid

---

### Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană

Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

---

### Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în Slovacă

Disponibile numai în [Slovacă](#)

Disponibile numai în [Slovacă](#)

---

## Informații suplimentare

### Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

### Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

### Deținătorul autorizației de comercializare:

Tekro spol. s r.o.

---

### Data autorizației de comercializare:

21/12/2001

---

### Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Tekro spol. s r.o.

---

### Autoritatea responsabilă:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

### Numărul autorizației:

96/107/01-S

---

### Data modificării statusului autorizației:

21/12/2001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.