

Enzaprost Bovis 12.5 mg/ml solution for injection for cattle

Neautorizat

- Dinoprost trometamol

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Enzaprost Bovis 12.5 mg/ml solution for injection for cattle
Enzaprost Bovis 12,5 mg/ml Injektionslösung für Rinder

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Bovine

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)
12.50 miligram(e) / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Soluție injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Bovine

- Milk. 0 zi
- Carne și organe. 2 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QG02AD01

Statusul legal privind eliberarea:

Disponibile numai în [German](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Revoked

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

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:

Ceva Sante Animale

Data autorizației de comercializare:

5/02/2021

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

CEVA SANTE ANIMALE - LIBOURNE

Autoritatea responsabilă:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numărul autorizației:

840506

Data modificării statusului autorizației:

5/02/2021

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

NL/V/0256/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000032863>