

ENZAPROST T 5 mg/ml injekčný roztok

Oprávnený

- Dinoprost

Product identification

Názov lieku:

ENZAPROST T 5 mg/ml injekčný roztok

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
5.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčný roztok

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulárne použitie:

-

Cattle

- Meat and offal. 2 day
- Milk. 0 day Milk: zero days

-

Pig

- Meat and offal. 2 day

-

Horse

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QG02AD01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Available in:

Slovensko

Opis balenia:

Bezfarebné sklenené liekovky typ I s gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.
Vonkajší obal: papierová škatuľka. Veľkosť balenia: 1 x 50 ml.

Bezfarebné sklenené liekovky typ I s gumovou zátkou a hliníkovým uzáverom.
Vonkajší obal: papierová škatuľka. Veľkosť balenia: 1 x 30 ml.

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia s.r.o.

Marketing authorisation date:

15/04/2004

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Ceva Sante Animale

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

96/039/04-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

15/04/2004

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045456>