

# PRODIGESTAN perorálny prášok

Ima dovoljenje za promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

PRODIGESTAN perorálny prášok

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

govedo

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)

[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)

[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

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

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

---

### **Pot uporabe:**

Dajanje v vodo za pitje

---

## Podatki o zdravilu

### **Učinkovina / Jakost:**

Na voljo samo v [English](#)  
506.60 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
308.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
2.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
1.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Na voljo samo v [English](#)  
0.08 milligram(s) / 1.00 gram(s)

---

### **Farmacevtska oblika:**

Peroralni prašek

---

### **Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):**

QA16QA52

---

### **Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:**

Zdravilo, ki se izdaja brez veterinarskega recepta

---

**Status dovoljenja za promet z zdravilom:**

Valid

---

**Ima dovoljenje za promet v:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine zdravila:**

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

Na voljo samo v [Slovak](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

21/12/2001

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Tekro spol. s r.o.

---

**Pristojni organ:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

96/107/01-S

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

21/12/2001

---

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.