

File downloaded on 2026-04-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000057296>

Propyleenglycol 100% vloeistof voor oraal gebruik voor runderen en schapen.

Ima
dovoljenje za
promet

- Propylene glycol

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Propyleenglycol 100% vloeistof voor oraal gebruik voor runderen en schapen.

Učinkovina:

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](#)

Pot uporabe:

Peroralna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

1000.00 milligram(s) / 1.00 gram(s)

Farmaceutvska oblika:

Peroralna tekočina

Karenca glede na pot uporabe:

Peroralna uporaba:

•

govedo

- Milk. no withdrawal period zero days
- Meat and offal. no withdrawal period zero days

•

Sheep

- Milk. no withdrawal period zero days
 - Meat and offal. no withdrawal period zero days
-

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

QA16QA01

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](#)

Na voljo v:

Netherlands

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

Na voljo samo v [Dutch](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Eurovet Animal Health B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

22/01/1992

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Eurovet Animal Health B.V.

Genera d.d.

Pristojni organ:

Medicines Evaluation Board

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

REG NL 2628

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

5/10/2018

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: 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.