

CRONO-GEST SPUGNE 20 mg, dispositivo a rilascio controllato per capre e pecore

Ima dovoljenje
za promet

- Flugestone acetate

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

CRONO-GEST SPUGNE 20 mg, dispositivo a rilascio controllato per capre e pecore

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

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:

Vaginalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

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

Farmacevtska oblika:

Vaginalna gobica

Karenca glede na pot uporabe:

Vaginalna uporaba:

-

Sheep

- Meat. 2 day 2 giorni dalla rimozione della spugna
- Milk. 0 day zero giorni dalla rimozione della spugna

-

Goat

- Meat and offal. 5 day 5 giorni dalla rimozione della spugna
 - Milk. 2 day 1,5 giorni (3 mungiture), incluso il periodo di trattamento
-

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

QG03DA04

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

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:

Italy

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

Na voljo samo v [Italian](#)

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](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

20/02/2009

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet Productions S.A.

Pristojni organ:

Ministry Of Health

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

Ta podatek za to zdravilo ni na voljo.

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

20/02/2009

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). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.