

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Разрешен

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Suigonan Vet. 2000 IE + 1000 IE pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning
Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Налично само в Английски

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Налично само в Испански Английски Литовски Португалски Румънски

Карентен срок по начин на приложение:

Подкожно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QG03GA99

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Denmark

Описание на опаковката:

Налично само в Датски

Налично само в Датски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

8/03/1982

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Danish Medicines Agency

Номер на разрешението за търговия:

10430

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/03/1982

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.