

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Autoriseret

- Serum gonadotrophin

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Ko

Moderfår

Hunkanin

Tæve

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Lyofilisat og solvens til injektionsvæske, opløsning

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Ko

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Moderfår

- Meat and offal. 0 dag

- Milk. 0 dag

-

Hunkanin

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QG03GA03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

MSD Animal Health Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

21/09/2005

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

51600

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/03/2013

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.