

# Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Autoriseret

- Serum gonadotrophin

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

Ovogest 1000 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Kvæg

Hest

Svin

### Administrationsvej:

Intravenøs anvendelse

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)

Intramuskulær anvendelse

## Produktoplysninger

### Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

5000.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

---

### Lægemiddelform:

Pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning

---

### Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

#### Intravenøs anvendelse:

- 

##### **Kvæg**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### **Hest**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### **Svin**

- Meat and offal. 0 dag

#### Other use:

- 

##### **Kvæg**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

##### **Hest**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

**Intramuskulær anvendelse:**

- 

**Kvæg**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Hest**

- Milk. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QG03GA01

---

**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 [German](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

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

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

17/11/2005

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.  
Intervet International GmbH

---

**Ansvarlig myndighed:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

6021798.00.00

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

17/11/2005

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://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.