

# Pluset 500 IE/500 IE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Zugelassen

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Pluset 500 IE/500 IE Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Rind

---

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch  
500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Rind**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
  - Milch. 0 Tag
- 

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QG03GA90

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Deutschland

---

**Verfügbar in:**

Deutschland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

19/02/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

400742.00.00

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/06/2009

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Italien

---

**Verfahrensnummer:**

IT/V/0117/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Belgien Tschechische Republik Dänemark Finnland Frankreich Deutschland  
Griechenland Ungarn Irland Luxemburg Niederlande Polen Portugal Spanien

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 13/01/2025

[Herunterladen](#)