

# PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Zugelassen

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

---

### **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

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Niederlande

---

**Verfügbar in:**

Niederlande

---

**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:**

16/06/2004

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Medicines Evaluation Board

---

**Zulassungsnummer:**

REG NL 10171

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/07/2022

---

**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

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