

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

Zugelassen

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

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

---

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### **Zieltierarten:**

Schwein

---

### **Art der Anwendung:**

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Darreichungsform:**

Verfügbar nur in spanisch englisch litauisch portugiesisch rumänisch

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Fleisch und Innereien. 6 Tag

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

---

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

QG03GA99

---

### **Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Verfügbar in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

8/03/1982

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

10430

---

## **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

8/03/1982

---

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

## **Dokumente**

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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