

Stimovar Injection

Autorisiert

- Gonadotropin, equine, serum

Product identification

Name des Arzneimittels:

Stimovar Injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Rind

Ziege

Schaf

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

7500.00 international unit(s) / 1.00 Durchstechflasche

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Infusionslösung

**Withdrawal period by route of administration:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

subkutane Anwendung:

•

Rind

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Ziege

- Fleisch und Innereien. 10 Tag
- Milch. 24 Stunde

•

Schaf

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

- Milch. 24 Stunde

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 10 Tag

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

QG03GA03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Available in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Marketing authorisation date:

15/06/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10396/002/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/06/1993

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100289>