

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Autorisiert

- Serum gonadotrophin

Product identification

Name des Arzneimittels:

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Kuh

Mutterschaf

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Hündin

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Kuh

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Mutterschaf

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Milch. 0 Tag

-

Rabbit (adult female)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Hündin

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

QG03GA03

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Portugal

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

Verfügbar nur in [Portuguese](#)

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

21/09/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Zuständige Behörde:

Directorate General For Food And Veterinary

Zulassungsnummer:

51600

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/03/2013

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000984200>