

Pregmagon

Zugelassen

- Gonadotropin, equine, serum

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Pregmagon

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schaf

Schwein

Rind

Art der Anwendung:

subkutane Anwendung

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**subkutane Anwendung:**

-

Schaf

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

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

intramuskuläre Anwendung:

-

Rind

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

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

QG03GA03

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

(ID10) 2 Milligramm; 5 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 2 Milligramm und 1 Durchstechflasche (Glas) mit 5 Milliliter

(ID20) 10 Milligramm; 25 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 10 Milligramm und 1 Durchstechflasche (Glas) mit 25 Milliliter

(ID30) 40 Milligramm; 100 Milliliter: äußere(s) Behältnis(se) mit 1 Durchstechflasche (Glas) mit 40 Milligramm und 1 Durchstechflasche (Glas) mit 100 Milliliter

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:

Ceva Tiergesundheit GmbH

Zulassungsdatum:

17/11/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

IDT Biologika GmbH

Ceva Tiergesundheit (Riems) GmbH

Zuständige Behörde:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Zulassungsnummer:

3100237.00.00

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/11/2005

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

Dokumente

Combined File of all Documents