

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

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

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

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Χοίρος

### Οδός χορήγησης:

Υποδόρια χρήση

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### **Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

---

### **Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Αγγλικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά

---

### **Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:**

#### **Υποδόρια χρήση:**

•

#### **Χοίρος**

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 Ημέρα

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

---

### **Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QG03GA99

---

### **Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Διαθέσιμο σε:**

Denmark

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

8/03/1982

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Danish Medicines Agency

---

**Αριθμός έγκρισης:**

10430

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**  
8/03/1982

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφο

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.