

INTERGONAN 1000IU ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Εξουσιοδοτημένο

- Serum gonadotrophin

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

INTERGONAN 1000IU ΚΟΝΙΣ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Αίγα
Αγελάδα
Πρόβατο
Κουνέλι
Σκύλος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση
Υποδόρια χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Φιαλίδιο

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Πυκνό σκεύασμα και διαλύτης για παρασκευή ενεσίμου διαλύματος

Withdrawal period by route of administration:

Ενδομυϊκή χρήση:

• **Αίγα**

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

• **Αγελάδα**

- Κρέας και εδώδιμοι ιστοί, Γάλα. 0 Ημέρα

• **Πρόβατο**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

• **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

• **Σκύλος**

- Δεν εφαρμόζεται. no withdrawal period

• **Κουνέλι**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QG03GA03

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Χάρτινο κουτί με 5 φιαλίδια των 1000IU και 5 φιαλίδια διαλύτη των 5ml

Additional information

Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/1985

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός άδειας:

53395/12-08-2008/K-0025102

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

29/02/2016

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983300>