

Ovogest 300 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Εγκεκριμένο

- Serum gonadotrophin

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Ovogest 300 I.E./ml Pulver und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Tiere

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Βοοειδή

Σκύλος

Άλογο

Γάτα

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση

Άλλη χρήση

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1500.00 international unit(s) / 5.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις και διαλύτης για ενέσιμο διάλυμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδοφλέβια χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Άλλη χρήση:

•

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

•

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδομυϊκή χρήση:

-

Βοοειδή

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Γάλα. 0 Ημέρα

-

Άλογο

- Γάλα. 0 Ημέρα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

-

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QG03GA01

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

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Γερμανικά

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 Deutschland GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/11/2005

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Αρμόδια αρχή:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Αριθμός έγκρισης:

6021812.00.00

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/11/2005

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Combined File of all Documents

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