

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Autorizado

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

500.00 Unidad(es) internacional(es) / 10.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QG03GA90

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Calier S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/09/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

42390

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/09/2008

Estado miembro de referencia:

Italia

Número de procedimiento:

IT/V/0117/001

Estados miembros afectados:

Bélgica República Checa Dinamarca Finlandia Francia Alemania Grecia

Hungría Irlanda Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.