

# 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:**

Países Bajos

---

**Disponible en:**

Países Bajos

---

**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:**

16/06/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 10171

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

7/07/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Combined File of all Documents

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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