

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

Autorizado

- Serum gonadotrophin

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Bovino

Perros

Caballos

Gatos

Porcino

Vía de administración:

Vía intravenosa

Otro(s) uso(s)

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1500.00 Unidad(es) internacional(es) / 5.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Polvo y disolvente para solución inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intravenosa:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Otro(s) uso(s):

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Vía intramuscular:

-

Bovino

- Meat and offal. 0 Día

- Milk. 0 Día

-

Caballos

- Milk. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QG03GA01

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:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [German](#)

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

17/11/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.
Intervet International GmbH

Autoridad responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Número de autorización:

6021812.00.00

Fecha de modificación del estado de la autorización:

17/11/2005

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

Documentos

Combined File of all Documents

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