

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Myönnetty

- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin
- Serum gonadotrophin
- Chorionic gonadotrophin

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Suigonan Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, opløsning 2000 IE + 1000 IE

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Ihon alle

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä English
2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Saatavissa vain kielillä English
1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Saatavissa vain kielillä Spanish English Lithuanian Portuguese Romanian

Varoaika antoreiteittäin:

Ihon alle:

-

Sika

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

- Meat and offal. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagtning inden 6 døgn efter behandling.

Anatomis-terapeutis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QG03GA99

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Saatavilla:

Denmark

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Saatavissa vain kielillä [Danish](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

8/03/1982

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Intervet International GmbH

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastaava viranomainen:

Danish Medicines Agency

Myyntilupanumero:

10430

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

8/03/1982

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (@Language). Löydät sen toisella kielellä alta.