

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

Autorisé

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Bovins

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Poudre et solvant pour solution injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Bovins**

- Viande et abats. 0 day

- Lait. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QG03GA90

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Danemark

---

**Disponible en:**

Danemark

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Calier S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/09/2008

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorité responsable:**

Danish Medicines Agency

---

**Numéro de l'autorisation:**

42390

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/09/2008

---

**État membre de référence:**

Italie

---

**Numéro de procédure:**

IT/V/0117/001

---

**États membres concernés:**

Belgique Tchéquie Danemark Finlande France Allemagne Grèce Hongrie  
Irlande Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal Espagne

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.