

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Disponible uniquement en [Spanish](#) [Anglais](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie sous-cutanée:

-

Porc

- Viande et abats. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Viande et abats. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Viande et abats. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

- Viande et abats. 6 day

Kassation af injektionssted ved slagting inden 6 døgn efter behandling.

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

QG03GA99

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 [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

8/03/1982

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

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

10430

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/03/1982

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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