

Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

Autorisé

- Gonadotropin, equine, serum

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Intergonan 240 I.E./ml Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionslösung für Rinder, Schweine, Schafe, Kaninchen und Nerze

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins

Mouton

Lapin

Vison

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Lait. 0 day
- Viande et abats. 0 day

-

Mouton

- Viande et abats. 0 day
- Lait. no withdrawal period

Nicht bei Schafen anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

-

Lapin

- Viande et abats. 0 day

-

Porc

- Viande et abats. 0 day
-

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

QG03GA03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Allemagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Disponible uniquement en German

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet Deutschland GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/10/1995

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

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Autorité responsable:

Federal Office Of Consumer Protection And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

30389.00.00

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/10/2005

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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