

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

Odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

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

### **Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

### **Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

### **Put aplikacije:**

Supkutano

## Pojedinosti o proizvodu

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

2000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

2000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

Dostupan samo u [engleski](#)

1000.00 internacionalna jedinica / 1.00 Dose

---

### Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u [španjolski](#) [engleski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#)

---

### Karencija prema putu aplikacije:

#### Supkutano:

- 

#### Pig

- 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.

---

### Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QG03GA99

---

### Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Dostupan u:**

Denmark

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Intervet International B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

8/03/1982

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

---

**Nadležno tijelo:**

Danish Medicines Agency

---

**Broj odobrenja:**

10430

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

8/03/1982

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.