

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

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

2000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Subcutan alkalmazás:

-

sértés

- 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.

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA99

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

8/03/1982

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Intervet International GmbH

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

10430

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/03/1982

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.