

Stimovar Injection

Engedélyezett

- Gonadotropin, equine, serum

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Stimovar Injection

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

szarvasmarha

kecske

juh

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

7500.00 international unit(s) / 1.00 Vial

Gyógyszerforma:

Por és oldószer oldatos infúzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

-

kecske

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

-

juh

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

-

sertés

- Meat and offal. 10 day

Subcutan alkalmazás:

-

szarvasmarha

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

-

kecske

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

-

juh

- Meat and offal. 10 day

- Milk. 24 hour

•

sertés

- Meat and offal. 10 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QG03GA03

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett:

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

Elérhető:

Ireland

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/06/1993

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Felelős hatóság:

Health Products Regulatory Authority

Engedély száma:

VPA10396/002/001

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

15/06/1993

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 található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000100289>