

Pluset Powder and Solvent for Solution for Injection

Heimilað

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle
Pluset Powder and Solvent for Solution for Injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyfsstofn og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QG03GA90

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Calier S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/02/2004

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Calier S.A.

Ábyrgt yfirvald:

The Veterinary Medicines Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

Vm 20634/4000

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/04/2024

Umsjónarland (RMS):

Ítalía

Ferilsnúmer:

IT/V/0117/001

Þátttökulönd (CMS):

Belgía Tékkland Danmörk Finnland Frakkland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Spánn
Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.