

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Viðurkennt

- Serum gonadotrophin

Product identification

Heiti lyfs:

INTERGONAN 1000IU KONIS KAI ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Dýrategundir:

Geit

Nautgripir (kýr)

Sauðkind

Kanína

Hundur

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

1000.00 international unit(s) / 1.00 Hettuglas

Lyfjaform:

Stungulyfsþykkni og leysir, lausn

Withdrawal period by route of administration:**Til notkunar í vöðva:****• Geit**

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

• Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur, mjólk. 0 dagar

• Sauðkind

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

• Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:**• Hundur**

- Á ekki við. no withdrawal period

• Kanína

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QG03GA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Grikkland

Áletrun:

Aðeins fánlegt í Greek

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/1985

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

53395/12-08-2008/K-0025102

Dagsetning leyfisbreytingar:

29/02/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000983300>