

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Heimilað

- Serum gonadotrophin

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Intergonan 6000 ui pó e solvente para solução injectável para bovinos, ovinos, coelhos e cães

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (kýr)

Sauðkind (ær)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Hundur (tík)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

240.00 international unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Frostpurrikað stungulyf og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Nautgripir (kýr)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Sauðkind (ær)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Mjólk. 0 dagar

-

Rabbit (adult female)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

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

QG03GA03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Portúgal

Fáanlegt í:

Portúgal

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðeins fáanlegt í Portuguese

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

MSD Animal Health Lda.

Dagsetning markaðsleyfis:

21/09/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Intervet International GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Directorate General For Food And Veterinary

Markaðsleyfisnúmer:

51600

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/03/2013

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja 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.