

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Autorizzato

- Luteinising hormone
- FOLLICLE-STIMULATING HORMONE

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

PLUSET 500 IU/500 IU powder and solvent for solution for injection for cattle

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

bovini

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

500.00 international unit(s) / 10.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
500.00 international unit(s) / 10.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Polvere e solvente per soluzione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

bovini

- carni e frattaglie. 0 giorno
 - latte. 0 giorno
-

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QG03GA90

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di generico (Articolo 13(1) della Direttiva n° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Calier S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

8/09/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

42390

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/09/2008

Stato membro di riferimento:

Italia

Numero di procedura:

IT/V/0117/001

Stati membri interessati:

Belgio Repubblica Ceca Danimarca Finlandia Francia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.