

# 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:**

Paesi Bassi

---

**Disponibile in:**

Paesi Bassi

---

**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:**

16/06/2004

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Calier S.A.

Laboratorios Calier S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numero di autorizzazione:**

REG NL 10171

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/07/2022

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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